由非古的所有植物高国 聚二甲 话 医

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

PCT

(11) 国際公開番号	(43) 国際公開日	
IV		
(51) 国际的许分型7 CO7K 14/46, C12N 15/12, 1/21, 5/10, C12P	21/02, C07K 16/18, C12P 21/08, A61P 25/00, 9/00, 13/00, 27/00, G01N 33/53	

2000年6月8日(08.06.00)

WO00/32627

中学電子製団 (で	PCT/JP	99/06649	PCT/JP99/06649 BES FI(SUGO, Tsukasa)(JP/JP)
C THE THE STATE OF			〒300-3261 茨城県つくば市花畑2丁目7番地26
のの一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般	1999年11月29日(29.11.99)	(29.11.99)	テクノタウン筑液301号 [barakl, (JP)
			北田平惠子(KITADA, Chieko)[IP/IP]
(30) 便先権データ			〒590-0073 大阪府堺市南向陽#/1丁2番8号 Osaka, (JP)
特斯 亚10/338984	1998年11月30日(30.11.98)	E	JP (74) (大型人
\$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$ \$\$	1999年2月4日(04.02.99)	=	井田十 功容為一, 外(LAKAHASHI, Shuichi et at.)
10101011本日本	1999年8月26日(26.08.99)	=	〒532-0024 大阪府大阪市原川区十三本町2丁目17番85号
			专用商品工会体式会社 大阪工場内 Osaka (JP)
(31) 田屋人 (米因かねヘナベトの枯光以にしてて)	く とも 新聞 にっこう		
政田郡島工學株式会社			(81) 指定国 AB, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA,
(TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.)(JP/JP)	STRUES, LTD.)(JP/JP)		CN, CR, CU, CZ, DM, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG.
〒441-0045 大阪府大阪市中5	于441-0045 大阪府大阪市中央区道修町四丁月1番1号 Oseka, (JP)	ta, (JP)	KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MO, MK, MN, MX, NO, NZ,
のお数配格・および			PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TT, TZ, UA, US, UZ, VN.
(元) がにここことでしていたのか) でも 味色についたのみ)	こついてのみ)		YU, ZA, 欧州特群 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,
C 1: BIMORI Massakill JP/JPJ	140		IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI # # (BF, B), CF, CG, CI, CM,
〒105-0821 茶森県 0人ば市参田1丁田7時間9	6 日1丁日7年169		DA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARITOMIT (GH, GM, KE,
供田祭日ハイツ702号 Ibaraki, (JP)	1.00		LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーランア特群 (AM, AZ, BY,
阿部門子(ABE, Michiko)(JP/JP)			KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)
〒300-1252 米基氧铝银铝制	〒300-1252 宋城東部敷郡嘉島町高児原4丁目3番15 [baraki, (JP)	į. (F)	
下村行生(SHIMOMURA, Yukio)(JP/JP)	kio)(JP/JP)		- 我不公宝啦替 - 医各种女性
〒305-0035 灰被乗しくば市校代3丁目12年401	校代3丁目12番地1		はなられませる。またのであるとのでは、私用物を住り続けられています。
氏田 独田 なれて ジアンメ605 早 Ibarekl, (JP)	9 Ibarekl, (JP)		1.5

旧的資産報告を 結束の範囲の第1の研究時の公開:指正各党研の開には再公開さ れる。 NOVEL, PHYSIOLOGICALL/Y ACTIVE SUBSTANCE, PROCESS FOR PRODUCING THE SAME AND UTILIZATION THEREOF

(54)発明の名称 新規生理活性物質、その製造法および用途

(\$4)Tille:

(ST) Abstract

A morel peptide recognized as a ligand by a G protein-coupled receptor protein. The above peptide is usable in: (1) developing a receptor-donedic assay system and streening a sendidate composed for a droug with the use of a recombinant receptor protein expression system; and (2) developing drugs such as a sendidate composing agent, a citeralatory function controlling agent, a heart function operation agent, an inamunological function controlling agent, a digestive function controlling agent, an inamunological function controlling agent, a digestive function controlling agent, an inamunological function controlling agent, a digestive function controlling agent, and an estabolic function controlling agent and agent, and active function controlling agent and agent, and active function controlling agent and agent agent and agent and agent and agent agent and agent and agent and agent and agent agent and agent agent agent and agent agent agent and agent agent and agent a



(57)要約

本発明は、Gタンパク質共役型レセプタータンパク質がリガンドとして認識

する新規ペプチドに関する。

本発明のペプチドは、①粗換え型レセプタータンパク質の発現系を用いたレ セプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング、②中枢 機能關節剤、循環機能關節剤、心臟機能關節剤、免疫機能調節剤、消化器機能 瞬節剤、代謝機能調節剤または生殖器機能調節剤などの医薬の開発等に用いる

ことができる。

PCTに高んいた公配される国際出版のペンファット第一页に掲載されたPCTが盟国を国定するために使用されるコード(参名信仰)

ドししししししして以ばれば、対はおばれてとれるよろしょうとうしょくのうけい しゅうけいしょくじつ 人にしては、しゃまなまをもってしてして **ひちちにてひらひららららにエーーニーープススス** ∑mwーな<⊕Umiz≤sbxx)∪mhswhrm0rx

PCT/JP99/06649

明細糖

新規生理活性物質、その製造法および用途

技術分野

5 本発明は、G蛋白質共役型レセプター蛋白質であるSENR (sensory epithelium neuropeptide-like receptor) に対するリガンド活性を有する新規ポリヘブチド及びこれをコードするDNAなどに関する。

背景技術

- 10 多くのホルモンや神経伝遊物質は細胞膜に存在する特異的なレセブターを通じて生体の機能を調節している。これらのレセブターの多くは共役している。これらのレセブターの多くは共役している。guanine nucleotide-binding protein (以下、C蛋白質と略称する場合がある)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行い。また7個の膜質通領域を有する共通した構造をもっていることから、C蛋白質共役型レセブターあるいは15 7回膜質通型レセブターと総称される。
- このようなホルモンや神経伝遠物質とG蛋白質共役型レセブターとの相互作用を通じて生体のホメオスタシスの維持、生殖、個体の発達、代謝、成長、神経、国体の発達、免疫系、消化器系、代謝系の調節、感覚受容などの生体にとって重要な機能関節が行われている。このように生体機能の関節には様々なホッモンや神経伝達物質に対するレセブター蛋白質が存在し、その機能網節に重要な役割を果たしていることがわかっているが、未知の作用物質(ホルモンや神経伝達物質など)およびそれに対するレセブターが存在するかどうかについ

近年、G蛋白質共役型レセプター蛋白質がその構造の一部にアミノ酸配列の 類似性を示すことを利用して、ポリメラーゼ・チェーン・リアクション

3

ては未だ不明なことが多い。

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

(Polymerase Chain Reaction:以下、PCRと略称する)法によって新規レセプター蛋白質をコードするDNAを探索する力法が行われるようになり、数多くの、リガンドが不明ないわゆるオーファンG蛋白質共役型レセプター蛋白質がクローニングされている(Libert, F., ct al. Science, 344, 569-572, 1989,

- Welch, S. K. et al.. Biochem. Biophys. Res. Commun. 209, 606-613, 1995.
 Marchese, A. et al.. Genomics, 23, 609-618, 1994. Marchese, A., Genomics, 29, 335-344, 1995)。また、ゲノムDNAあるいはこDNAのランダムな配列後定によっても、新規G蛋白質共役型レセブター蛋白質が次々と見出されている(Nomura, N. et al.. DNA Research 1巻、27-35頁、1994年)。これらのオ
- 10 ーファンG蛋白質共役型レセブター蛋白質のリガンドを決定する一般的な手段 としては、G蛋白質共役型レセブター蛋白質の一次構造上の類似性から推定するしかなかった。しかし、多くのオーファンG蛋白質共役型レセブター蛋白質 は既知のレセブターとのホモロジーが低いものが多く、実際は既知リガンドの レセブターサブタイブである場合を除いては一次構造上の類似性だけでそのリ いセブターサブタイブである場合を除いては一次構造上の類似性だけでそのリ
 - 15 ガンドを推定することは困難であった。一方、遺伝子解析から多くのオーファンG蛋白質共役型レセブターがみつかっていることから対応する未知のリガンドがまだ数多く存在していることが推定されているが、これまで実際にオーファンG蛋白質共役型レセブターのリガンドを同定した例は数少ない。
- 最近、動物細胞にオーファンG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする
 C DNAを導入し、新規オピオイドペプチドを探索した例が報告されている (Reinsheid, R. R. et al., Science, 270巻、792-794頁、1995年、Menular, J.-C. et al., Nature 377巻、532-535頁、1995年)。 しかしこの場合は既知G蛋白質共役型レセプター蛋白質との類似性や組織分布から、容易にリガンドはオピオイドペプチドのファミリーに属することが予想されていた。オピオイドレセ
- 25 ブターを介して生体に作用する物質の研究・開発の歴史は長く、種々のアンタゴニスト・アゴニストが開発されていた。そこで人為的に合成した化合物群の

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

cDNA導入細胞における受容体の発現を検証した後に、アゴニストと同じ様 中からこの受容体に対するアゴニストを見出し、それをプローブとして受容体 な細胞内情報伝達系の活性化物質を探索し、これを精製し、リガンドの構造を 決定している。

- た例が報告されているが (Cox.K.J.A., et al., J. Neurosci., 17(4), 1197-1205, 1997)、この新規生理活性ペプチドは既知のleucokininと高い相同性を有 またカタツムリのオーファンG蛋白質共役型レセプター(GRL104)を コードするcDNAをCHO細胞に導入してレセブター発現細胞での特異的な **御胞内遊離カルシウム激度の上昇を指標として新規生理活性ペプチドを同定し** 10
- し、GRL104は既知のleucokininとの反応性もあった。このようにオーフ アンG蛋白質共役型レセプター蛋白質の中でリガンドがおおよそ推定されうる ものはほとんどなく、特に、既知のG蛋白質共役型レセブター蛋白質ファミリ **一と類似性が低い場合、リガンドに関する情報はほとんどなく、リガンドを推** 定することは困難であった。 2
- オーファンG蛋白質共役型レセプターとして報告されているものの一つにS SENRはソマトスタチンレセプター (SSTR4) ど低いホモロジ ENRがある(Tal, M. et al., Biochem. Biophys. Rcs. Commun., 209, 752-ーがあるが、そのリガンドが何であるのかはこれまで不明であった。なお、 759, 1995). 15
 - 中枢神経系、循環器 系、生殖器系、免疫系、消化器、泌尿器系器官、感覚器官等で発現しているG 蛋白質共役型レセプターであるSENRに対するリガンドは、医薬として有用 であると考えられるが、これまでにその構造および機能については明らかにさ Marchese, A.らによって報告されたGPR14(Marchese, A. Gonomics, 29. 335-344, 1995) はSENRと同一のレセプターである。 れていない。 20

25

発明の開示

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

本発明者らは、SENRをコードするCDNAを適当な手段で発現させた細 胞を用い、特異的な細胞刺激(シグナル伝達)括性の測定等を指標に、該レセ プター蛋白質がリガンドとして認識するポリペプチドをスクリーニングするこ とに成功した. さらに、本発明者らは、該活性因子であるリガンドと上配SENRとの結合 性を変化させる化合物のスクリーニングを行なうことができることを見いだし G

すなわち、本発明は、

(1) 配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のア

ミノ酸配列を含有するポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステル またはその塩、 10

(2) 実質的に同一のアミノ酸配列が配列番号:8または配列番号:21で表 されるアミノ酸配列である上記(1)配載のポリペプチドもしくはそのアミド もしくはそのエステルまたはその塩、

(3) 上記(1) 記載のポリペプチドの前駆体タンパク質またはその塩、 12 (4) 配列番号:18または配列番号:19で表されるアミノ酸配列と同一も しくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する上記(3)配載の前駆体タンパ ク質またはその塩、 (5) 上記 (1) 記載のポリペプチドをコードする塩基配列を有するDNAを

含有するDNA、 2 (6) 配列番号:27または配列番号:28で表される塩基配列を有する上配

(5) 記載のDNA、

(7) 上記 (3) 記載の前駆体タンパク質をコードする塩基配列を有するDN Aを含有するDNA. (8) 配列番号:15、配列番号:16または配列番号:17で表される塩基 配列を有する上記(7)記載のDNA、 25

- (9) 上記(5)または上記(7)記載のDNAを含有する組換えベクター、
 - (10) 上記(9) 記載の組換えベクターで形質転換された形質転換体、
- (11)上記(10)記載の形質転換体を培養し、上記(1)記載のポリペプチドまたは上記(3)記載の削配体タンパク質を生成、審積せしめ、これを採取することを特徴とする上記(1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の削駆体タンパク質しくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の削駆体タンパク質
- (12)上配(1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩に対するが体、

10

もしくはその塩の製造法、

- (13)上記(1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩を含有してなる医薬、
- (14)上記(5)または上記(7)記載のDNAを含有してなる医薬、
- 15 (15)中枢機能調節剤、循環機能調節剤、心臓機能調節剤、腎臓機能調節剤、液尿器機能調節剤または感覚器官機能調節剤である上記(13)または上記(14)記載の医薬、
- (16)上記(1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩または上記(3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩を用いることを特徴とするSENRと上記(1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスク

20

- リーニング方在、 (17)上記 (1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエス
- 25 テルまたはその塩、または上記 (3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩を含有してなるSENRと上記 (1)記載のポリペプチドもしくはそのアミド

もしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニン

- ン州ナツド、 (18)配列番号:2.2で投されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもし
- 5 くはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩を用いることを特徴とする SENRと配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドも しくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩との結合性を変化させる 化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (19) 配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもし 10 くはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩を含有してなるSENRと配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット、
- (20) 上記 (16) もしくは上記 (18) 記載のスクリーニング方法または 15 上記 (17) もしくは上記 (19) 記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、①SENRと上記 (1) 記載のポリペブチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記 (3) 記載の前駆体タンパク質もしくはその塩、または②SENRと配列番号:22で装されるアミノ酸配列を含有するポリペブチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩
- (21) 上記(20) 記載の化合物またはその塩を含有することを特徴とする 高血圧症の予防・治療薬、

との結合性を変化させる化合物またはその塩、

2

- (22) 上記(12)記載の抗体を用いることを特徴とする上記(1)記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載のタンパグ質もしくはその塩の定量方法、および
- (23)上記(12)記載の抗体を含有することを特徴とする上記(1) 配載

25

PCT/JP99/06649

のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または請求項 3 記載の前駆体タンパク質もしくはその塩の機能が関与する疾患の診断剤などに関する。

さらに、本発明は、

- 5 (24) 哺乳動物由米である上記(1)項記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または上記(3)記載の前駆体タンパク質もしくはその塩、および
- (25)高(低)血圧症、腎疾患、心疾患、頻尿、尿失禁、離聴、嗅覚異常、 視覚異常などの疾病の治療・予防剤である上記(13)または(14)記載の
 - 10 医薬などを提供するものである。 本発明におけるボリペプチドに対するSENRに関して、具体的には、上述の公知のSENRまたはその塩などがあげられるのみならず。
- (26) 配列番号:9または配列番号:26で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とするSENRまた
- 15 はその塩、または
- (27) SENRが、配列番号:9または配列番号:26で表されるアミノ酸 配列中の1個以上30個以下、好ましくは1個以上10個以下のアミノ酸が欠 失したアミノ酸配列、配列番号:9または配列番号:26で表されるアミノ酸 配列に1個以上30個以下、好ましくは1個以上10個以下のアミノ酸が付加 した(または挿入された)アミノ酸配列、あるいは配列番号:9または配列番号:26で表されるアミノ酸配列、あるいは配列番号:9または配列番号:9または配列番号:26で表されるアミノ酸配列中の1個以上30個以下、好ましくは1個以 日:26で表されるアミノ酸配側中の1個以上30個以下、好ましくは1個以上10個以下のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列を含有する 蛋白質である上記(26)項配載のSENRまたはその塩などに関する。

8

25 図面の簡単な説明

図1はラット全脳cDXAを用いてPCR法によって単離したラットSENRのcDNA配列

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

を示す (配列番号:3)。

図2はブタ脊髄抽出物から調製したIIPLCフラクションについてCHO/SEAR創胞株からのアラキドン酸代謝物の遊離を促進する活性を測定した結果を示す図を示す.

- 5 図3は実施例6中のHDLC分画#33のアラキドン酸代謝物遊離活性のプロナーゼ 処理に対する挙動を示す図を示す.
- 図4は実施例7中のCXカラム (Develosil CN-UG-5) で精製した画分についてCHO/SENRに特異的なアラキドン酸代謝物の遊職を促進する活性を測定した結果を示す図を示す。
- 10 図5は実施例7中のCXカラム (Develosil CN-UG-5) で精製した面分について CIIO/SENRに特異的なプラキドン酸代謝物の遊離を促進する活性を測定した結果 を示す図を示す。
- 図 6 は実施例 7 中のDSカラム (Wakosil-II 3C18HG) で精製した画分について CHO/SENRに特異的なアラキドン酸代謝物の遊離を促進する活性を測定した結果 15 を示す図を示す。
- 図7は実施例7中のODSカラム(Wakosil-II 3C18HC)で精製した画分についてCHO/SENRに特異的なアラキドン酸化納物の遊職を促進する活性を測定した結果を示す図を示す図を示す。
- 図8はブタ脊髄cDNAより単離したブタSENRリガンド前駆体蛋白質cDNAの全塩基 20 配列およびそれから翻訳されるブタSENRリガンド前駆体蛋白質の全アミノ盤配 ニューナ
- 口内はSEXRリガンドポリペプチドの配列である。
- 図 9 は合成プタSENKリガンドのCHO/SENK柳胞株に対するアラキドン数代謝物遊耀活性を示す図を示す。
- 25 図10は合成プタSENRリガンドのラット胸部大動脈リング標本に対する収縮活性を示す図を示す.

図12は合成ウシSENRリガンドのCHO/SENR細胞膜画分に対する結合括性を示す 図を示す。 図13は合成ヒトSENRリガンドのCHO/hSENR御胞膜画分に対する結合活性を示 す図を示す。 ٠

DNA の全塩基配列およびそれから翻訳されるウン SENR リガンド前駆体蛋白 図14はウン全脳 cDNA より単僻したウン SENR リガンド前駆体蛋白質に 質の全アミノ酸配列を示す。ロで囲まれた配列は、ウシ SENR リガンドポリベ

プチドの配列である。 2

発明を実施するための最良の形態

本明細魯において、「実質的に同一」とはポリペプチドまたはタンパク質の 各性、例えば、リガンドと受容体(S E N R)の結合秳性、生理的な特性など

- はしばしばポリペプチドまたはタンパク質の生理的な特性や化学的な特性に大 きな変化をもたらさないが、こうした場合その闡換、欠失、付加あるいは挿入 を施されたポリベブチドは、そうした置換、欠失、付加あるいは挿入のされて いないものと実質的に同一であるとされるであろう。核アミノ酸配列中のアミ 付加あるいは挿入 が、実質的に同じことを意味する。アミノ酸の躍換、欠失、 12
 - ェニルアラニン、トリプトファン、メチオニンなどがあげられる。極性 (中性 ノ酸の実質的に同一な置換物としては、たとえばそのアミノ酸が属するところ のクラスのうち他のアミノ酸類から選ぶことができうる。非極性(疎水性)ア ミノ敵としては、アラニン、ロイシン、イソロイシン、パリン、プロリン、フ) アミノ酸としてはグリシン、セリン、スレオニン、システイン、チロシン、 アスパラギン、グルタミンなどがあげられる。陽電荷をもつ(塩基性)アミ、 20

25

WO 00/32627

-

PCT/JP99/06649

(酸性) アミノ酸としては、アスパラギン酸、グルタミン酸などがあげられる 酸としてはアルギニン、リジン、ヒスチジンなどがあげられる。負電荷をもつ

塩は、SENRに対するリガンドであり、具体的には、配列番号: 7で養され るアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペ 本発明のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその プチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩などがあげられ

塩(以下、単に本発明のポリペプチドと称する場合がある)、その製造法およ 本発明のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその び用途を以下にさらに詳細に説明する。 10

下垂体、膵臓、脳、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、皮膚 ット、マウス、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)のあらゆる組織(たとえば、 本発明のポリペプチドとしては、ヒトや温血動物(例えば、モルモット、

- 酸配列を含有するポリペプチドなどの他に、配列番号:7 で表されるアミノ酸 、筋肉、肺、消化管、血管、心臓など)または細胞などに由来するポリペプチ ドであって、配列番号:7 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同 一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドであれば如何なるものであってもよ い。例えば、本発明のポリペプチドとしては、配列番号:7で表されるアミノ 15
- 配列を含有するポリペプチドと実質的に同質の活性を有するポリペプチド(例 ポリペプチドなど)などがあげられる。実質的に同質の活性としては、例えば レセプター結合活性、シグナル伝達活性などがあげられる。実質的に同質とは レセプター結合活性などが性質的に同質であることを示す。したがって、レ えば、配列番号:8または配列番号:21で表されるアミノ酸配列を含有する 8
- セブター結合活性の強さなどの強弱、ポリペプチドの分子量などの量的要券は 異なっていてもよい, 32

1

PCT/JP99/06649

配列番号:7で装されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するボリペプチドとして具体的には、配列番号:7で表されるアミノ酸配列を含有するボリペプチドのN末端から3番目のアミノ酸(Thr)が他のアミノ酸(例、Ala. Lcu. Ile. Val. Pro. Phe. Irp. Wet. Gly. Ser. Cys. Tyr. Asn. Gln. Arg. Lys. Ilis. Asp. Glu) に置換されているアミノ酸配列を含有するポ

6 Gln. Arg. Lys. His. Asp. Glu) に関換されているアミノ酸配列を召有するボリイブチドなどがあげられる。なかでも、配列番号:7で表されるアミノ酸配列を配配を含有するボリイブチドのN末端から3番目のアミノ酸(Thr) がProに置換されているアミノ酸配列(配列番号:8)を含有するボリイブチドおよび配列番号:7で表されるアミノ酸配列を含有するボリイブチドのN末端から3番目のアミノ酸(Thr)がSerに置換されているアミノ酸配列(配列番号:21)などが好ましい例としてあげられる。

本明細啓におけるポリペプチドはペプチド韓配の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルポキシル末端)である。①配列番号:7で表されるアミノ酸配列、②配列番号:8で表されるアミノ酸配列、③配列番号:21で表されるアミノ酸配列、③配列番号:21で表されるアミノ酸配列で表されるアミノ酸配列などを含有するポリペプチドはC末端が通常カルボキシル基(-C00H)またはカルボキシレート(-C00

15 号:21で表されるアミノ酸配列で表されるアミノ酸配列などを含有するボリペプチドはC未端が通常カルボキシル基 (-COOH)またはカルボキシレート(-COOO) であるが、C未端がアミド (-COOH)またはエステル(-COOR)であってもよい。エステルのRとしては、例えばメチル、エチル、nープロピル、イソプロピルもしくはnープチルなどのC₁₋₈アルキル基、シクロペンテル、シクロヘキシルをどのC₃₋₈シクロアルキル基、フェニル、αーナフチルなどのC₈₋₁₂アリール基、ペンジル、フェネチル、ベンズヒドリルなどのフェニルーC₁₋₂アルキル、もしくはαーナフチルメチルなどのαーナフチルーC₁₋₂アルキル、もしくはαーナフチルメチルなどのαーナフチルーC₁₋₂アルキル、カテル土をのほか、経口用エステルとして汎用されるピパロイルオキシメチル基などがあげられる。

25 本発明のポリペプチドの塩としては、生理学的に許容される塩基(例えばアルカリ金属など)や酸(有機酸、無機酸)との塩が用いられるが、とりわけ生

理学的に許容される酸付加塩が好ましい。このような塩としては例えば無機(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、半酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、シュウ酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

'n

本発明のポリペブチドは、ヒトや温血動物の組織または細胞からポリペブチドを構製する方法によって製造することもできるし、後述のポリペブチド合成法に準じて製造することもできる。また、後述するポリペブチドをコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造することができる

とトや温血動物の組織または細胞から製造する場合、とトや温血動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸、有機溶媒などで抽出を行い、該抽出液を、塩肪、透析、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

2

上記したように本発明のポリペプチドは、自体公知のポリペプチドの合成法に従って、あるいは本発明のポリペプチドを含有するポリペプチドを適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば固相合成法、被相合成法のいずれによっても良い。すなわち

12

20 、本発明のポリペプチドを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と現余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の絡合方法や保護基の脱離としてはたとえば、以下の①~⑤に記載された方法があげられる。

①M. Bodanszky および M.A. Ondelli、ペプチド シンセシス(Pcplide Synthesis), Interscience Publishcrs, New York (1966年)

22

②SchroederおよびLuebke、ザ ペプチド(The Peptide). Academic Press, New

~

③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸 夢(株) (1975年)

④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1. タンパク質の化学1V, 205.

⑤矢島治明監修、稅医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川書店 'n

(1977年)

また、反応後は通常の精製法、たとえば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマト グラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを粗み合わせて本発明のポ リペプチドを精製単羅することができる。上記方法で得られるポリペプチドが 並離体である場合は、公知の方法によって適当な塩に変換することができるし 、逆に塩で得られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換することができ

2

ポリペプチドのアミド体は、アミド形成に適した市販のペプチド合成用樹脂 ヒドロキンメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4-を用いることができる。そのような樹脂としては例えば、クロロメチル樹脂、

スンシルオキシベンジルアルコール樹脂、4ーメチルベンズヒドリルアミン樹 チル)フェノキシ樹脂、4- (2'.4'-ジメトキシフェニルーFnocアミノエチ ル)フェノキン樹脂などをあげることができる。このような樹脂を用い、αー ポリアクリルアミド樹脂、4-(2′, 4′-ジメトキシフェニルーヒドロキシメ 脂、PAN樹脂、4-ヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂 15

アミノ基と柳鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするペプチドの配 列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、憐脂上で縮合させる。反応の最後 に樹脂からペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、必要に応じて高 希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的のポリペプチド 20

上記した保護されたアミノ酸の縮合に関しては、ペプチド合成に使用できる 各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド頼がよい。カ 25

7

WO 00/32627

ルポジイミド類としてはDCC、N.N'-ジイソプロピルカルボジイミド、N-エチル よる活性化にはラセミ化抑制添加剤 (例えば、HOB1、HOOB1など)とともに保護 されたアミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対称酸無水物または110B1エス -N'-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドなどがあげられる。

- テルあるいはHOOBLエステルとしてあらかじめ保護されたアミノ酸の活性化を 行ったのちに樹脂に添加することができる。保護されたアミノ酸の活性化や樹 肘との結合に用いられる溶媒としては、ペプチド箱合反応に使用しうることが 知られている溶媒から適宜選択されうる。たとえばN,Nージメチルホルムア ミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドンなどの酸アミド ro
- 類、塩化メチレン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロ エタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類 酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる 、ピリジンなどの三級アミン類、ジオキサン、テトラヒドロフランなどのエー テル類、アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル、 2
- ・反応温度はペプチド結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲か ら適宜選択され、通常約-20℃~50℃の範囲から適宜選択される。 活性化 されたアミノ酸誘導体は通常1.5ないし4倍過剰で用いられる。ニンヒドリ ン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うこ となく総合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行うことができる。反応を 繰り返しても十分な縮台が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミ ダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化して、後の反応に影響を及ぼさ 15 2
- 原料アミノ酸のアミノ基の保護基としては、たとえば、7、Roc、ターシャリ ないようにすることができる。

ーペンチルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4-メトキシ

ベンジルオキシカルポニル、CI-2、Br-2、アダマンチルオキシカルポニル、ト リフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2ーニトロフェニルスルフェニ 22

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

、トリチルヒドラジドなどがあげられる。

セリンおよびスレオニンの水酸基は、たとえばエステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては例えばアセチル基などの低級アルカノイル基、ベンゾイル基などの炭素から誘導される基などがあげられる。また、エーテル化に適する基としては、たとえばベンジル基、テトラヒドロピラニル基、クーシャリーブチル基などである。

2

チロシンのフェノール性水酸基の保穫基としては、たとえばBz1, Cl₃-Bz1, 2-二トロベンジル、Br-2、ターシャリーブチルなどがあげられる。 15 ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、Tos、4-メトキシ-2,3,6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Tr1、Fmoc などがあげられる。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、たとえば対応する酸無水物、アジド、活性エステル [アルコール (たとえば、ベンタクロロフェノール、2.4.5-トリクロロフェノール、2.4-ジニトロフェノール、シアノメチルアルコール、バラニトロフェノール、100NB、N-ヒドロキシスクシミド、ド-ヒドロキシフタルイミド、110B1)とのエステル」などがあげられる。原料のアミノ甚の活性化されたものとしては、たとえば対応するリン酸アミドがあげられる。

20

25 媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンス ルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれら

保護基の除去(脱離)方法としては、たとえばPd黒あるいはPd炭素などの触

の混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元などもあげられる。上記酸処理による脱離反応は一般に-20℃~40℃の温度で行われるが、酸処理においてはアニソール、フェノール

- 5 、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスルフィド、 1.4-ブタンジチオール、1.2-エタンジチオールのようなカチオン捕捉剤の添加 が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2.4-ジニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリブトファンの インドール保護基として用いられるホルミル基は上配の1.2-エタンジチオール
- 10 、1.4-ブタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化ナトリウム、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。 原料の反応に関与すべきでない官能基の保護および保護基、ならびにその保護を脱離、反応に関与する音能基の活性化などは公知の基あるいは公知の手段から適宜選択しうる。
- 15 ボリペブチドのアミド体を得る別の方法としては、まず、カルボキシル末端アミノ酸のαーカルボキシル基をアミド化した後、アミノ基側にペブチド鎖を所望の消長まで延ばした後、該ペブチド鎖のN末端のαーアミノ基の保護基のみを除いたペブチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除いたペブチド (またはアミノ酸)とを製造し、この両ペブチドを上記したような混合溶媒中(またはアミノ酸)とを製造し、この両ペブチドを上記したような混合溶媒中
- 20 で絡合させる。絡合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護ペプチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の和ポリペプチドを得ることができる。この租ポリペプチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要両分を凍結乾燥することで所望のポリペプチドのフミド体を得ることができる。
- 25 ポリペプチドのエステル体を得るにはカルボキシ末端アミノ酸のαーカルボ キシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、ポリペプ

<u>~</u>

WO 00/32627

本発明のポリペプチドとしては、上記した配列番号:7で表されるアミノ酸 配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有し、核ポリペプチドと 同様の作用、例えば中枢神経機能鋼節作用、循環機能鋼節作用、心臓機能調節 作用、腎健機能調節作用、泌尿器機能鋼節作用または感覚器官機能鋼節作用な どを有しているものであれば、どのようなポリペプチドであってもよい。この ようなポリペプチドとしてはたとえば、上記した配列番号:8または配列番号 :21で表されるアミノ酸配列を有するペプチドをあげることができる。

b

10 本発明のポリペプチドはさらに該ポリペプチドに対する抗体の調製のための 抗原として用いることができる。このような抗原としてのポリペプチドは上配 した本発明のポリペプチドの他に、上記本発明のポリペプチドのN末端ペプチ ド、C末端ペプチド、中央部分のペプチドなどの部分ペプチドなどが用いられ ド、C末端ペプチド、中央部分のペプチドなどの部分ペプチドなどが用いられ 15 部分ペプチドとしては、個々のドメインを個別に含むペプチドも用い得るが、複数のドメインを同時に含む部分のペプチドでも良い。

本明細費における部分ペプチドもC未端がアミド (-CONN)またはエステル (-COON)であってもよい。ここでエステル塔の例としては上記したポリペプチドの場合と同様である。 該部分ペプチドがC未端以外にカルボキシル基またはカ20 ルボキシレートを有している場合、それらの基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の部分ペプチドに含まれる。この時のエステルとしては、例えば、上記したC木端のエステルなどが用いられる。

本発明のポリペプチドまたはその部分ペプチドは、さらに、機能あるいは性質がよく知られているタンパク質との融合タンパク質であってもよい。

25 本発明のポリペプチドの部分ペプチドの塩としては、前述のポリペプチドの塩と同様のものが用いられる。

本発明のポリペプチドの部分ペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩は、上記した本発明のポリペプチドの場合と同様の合成法に従って、あるいは本発明のポリペプチドを適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。

- b 本発明のポリペブチドをコードするDNAとしては、配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドをコードするDNAを含有するDNAであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、前記した組織・細胞由来のこ DNAライブラリー、前記した組織・細胞由来のこ DNAライブラリー、向記DNANN のいずれでもよい。ライブラリーに使用するペクターはバクテリオファージ、ブラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した組織・細胞よりRNA回分を調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RT-PCR柱と略称する)によっては高いることもできる。
- 15 ここで、配列番号: 7で装されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドとしては、上述のとおり、配列番号: 8または配列番号: 21で表されるアミノ酸配列などがあげられるが、配列番号: 8で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドをコードするDNAを含有するDNAとしては、例えば、配列番号: 27で表される塩基配列を有す 2DNAを含有するエリペプチドをコードするDNAを含有するボリペプチドをコードするDNAを含有するエリペプチドをコードするDNAを含有するDNAとしては、配列番号: 28で表される塩基配列を有する MAとしては、配列番号: 28で表される塩基配列を有するDNAとしては、例えば、配列番号: 28で表される塩基配列を有するDNAを含有するDNAとしては、例えば、配列番号: 28で表される塩基配列を有する DNA を含有する DNA ととの NA ととの NA とと NA としては NA に 配列番号: 28 で表される L 基配列を有する DNA を含有する DNA と L では NA として MA L L C MA L C MA L L

配列番号:7で表されるアミノ酸配列と埃賀的に同一のアミノ酸配列を含有 25 するポリペプチドをコードするDNAを含有するDNAとしては、例えば、配 列番号:27または配列番号:28で表される塩基配列と約80%以上、好ま

Aなどがあげられる。

WO 00/32627

また、配列番号:7で表されるアミノ酸配列と表質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドをコードするDNAを含有する出るしては、例えば、①配列番号:27または配列番号:28で表される塩基配列中の1またはば、①配列番号:27または配列番号:28で表される塩基配列、②配列番号:27または配列番号:28で茂される塩基配列中の1または2個以上(所ましくは11または1~30個程度、対きしくは、1~10個程度、さらに好ましくは(1または1~30個程度、好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは(1または2個))の塩基が付加した塩基配列、③配列番号:27または配列番号:28で表される塩基配列中の1または2個以上(好ましくは11本は2個))の塩基が付加した塩基配列、③配列番号:27または配列番号:28で表される塩井配列中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、好まで表される塩井配列中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、好ま

·o

1~30 個程度、好ましくは、1~10 個程度、さらに好ましくは(1または2個))の塩基が付加した塩基配列、③配列番号:27または配列番号:28 で及される塩基配列・00元列番号:27または配列番号:28 で及される塩基配列・00元列乗しくは(1または2個))の塩基が挿入された塩基配配列、④配列番号:27または配列番号:28で表される塩基配品を表しては、1~10個程度、さらに好ましくは1~30個程度、好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは(1または2個))の塩基が他の塩基で履換されたアミノ酸配列、または⑥それらを和み合わせた塩基配列を有するDNAを含有するDNAを含有するDNAを含有するDNAを含有するDNAの有する配列とハイブリダイズする哺乳動物由来のDNA、(2) 遺伝コードの縮重のため配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ 酸配列を含有するレセブター蛋白質に対する結合能を有するDNAを含有する DNAの有する配列を含有するレセブタータンパク質に対する結合能を有する DNAを含有する DNAを含有する DNA の有する配列を含有する DNA の有する配列および(1)に定められている配列とハイ DNAを含有する DNA の有する配列および(1)に定められている配列とハイ

それに準じた方法に従って行うことができる。上記ストリンジェントな条件としては、例えば42℃、50%ホルムアミド、4×SSPE($1 \times S$ SPE=150mM MaCl. 10mM NaH $_2$ PO $_4$ ·H $_2$ O. 1mM EDTA pH7.4)、5×デンハート溶液、0. 1%SDSである。

5 配列番号: 7で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードするDNAを含有するDNAの有する配列とハイブリダイズするDNAとしては、例えば、配列番号: 27または配列番号: 28で表される塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、さらに好ましくは約90%以上、積も好ましくは約95%以上の相同性を有する10塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

また、本発明の①配列番号:7で表されるアミノ酸配列、②配列番号:8で表されるアミノ酸配列、③配列番号:21で設されるアミノ酸配列などを含有するポリペプチドをコードするDNAの部分塩基配列を含有するDNA断片はDNA後出プロープとしても好ましく用いられる。

15 本発明のポリペプチドをコードするDNAは以下の遺伝子工学的手法によっても製造することができる。

本発明のポリペプチドを完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、本発明のポリペプチドの部分塩基配列を有する合成DNAプライマーを用いて自体公知のPCR 法によって前記DNAライプラリー等から目的とする

- 20 DNAを増幅するか、または適当なベクターに組み込んだDNAを例えば本発明のポリペプチドの一部あるいは全領域を有するDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば Molecular Cloning (2 nd ed.:). Sambrook et al.: Cold Spring Harbor Lab. Press. 1989) に記載の方法
- 25 などに従って行われる。また、市阪のライブラリーを使用する場合、添付の使用助明書に記載の方法に従って行う。

ブリッド形成しないが、同一アミノ酸配列をもつポリペプチドをコードするD

22

NAなどが用いられる。ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいは

WO 00/32627

22

のまま、または所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして 使用することができる。 該DNAはその5、末端側に翻訳開始コドンとしての クローン化された本発明のポリペプチドをコードするDNAは目的によりそ ATGを有し、また3、未端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAま たはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは 、適当な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。 s

本発明のポリペプチドの発現ベクターは、例えば、(イ)本発明のポリペプ チドをコードするDNAから目的とするDNA断片を切り出し、 (ロ) 核DN A断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製 造することができる。

2

ペクターとしては、大腸菌由来のプラスミド (例、pBR322, pBR3 0. pTP5, pC194)、酵母由来プラスミド (例、pSH19, pSH 25. pUC12, pUC13), 枯草菌由来のプラスミド (例, pUB11 15)、 スファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス,ワクシニア ウイルス、バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどが用いられる。

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対 応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。

12

トショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SRaプロモ **一ターなどが利用できる。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、trpプロ APLプロモーター、IpDプロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である** SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモータ ーなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモータ ター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒー 形質転換する際の宿主が動物細胞である場合には、SV40由来のプロモー モーター、T7プロモーター、1acプロモーター、recAプロモーター、 2 23

ー、GAPプロモーター、ADH1プロモーター、GALプロモーターなどが

好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P10

プロモーターなどが好ましい。

シグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以下 、SV40oriと略称する場合がある)などを含有しているものを用いるこ 発現ベクターには、以上の他に、所望によりエンハンサー、スプライシング 'n

とができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ菜酸還元酵素(以下、

- 、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amp「と略称する場合がある)、ネオマ イシン耐性遺伝子 (以下、N e o と略称する場合がある、G 4 1 8 耐性) 等が あげられる。特に、CHO (dhfr⁻) 細胞を用いてDHFR遺伝子を選択 マーカーとして使用する場合、チミジンを含まない培地によっても選択できる dhfrと略称する場合がある)遺伝子(メソトレキセート(MTX)耐性) 2
- また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、ポリペプチドまたはそ の部分ペプチドのN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属歯である場合は 、phoA・シグナル配列、OmpA・シグナル配列などが、宿主がバチルス属菌で ある場合は、αーアミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列な ル配列、インベルターゼ・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には 、例えばインシュリン・シグナル配列、αーインターフェロン・シグナル配列 どが、宿主が酵母である場合は、メイテイングファクターα(MF a)・シグナ 15
- このようにして構築されたポリペプチドをコードするDNAを含有するペク 、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。 ターを用いて、形質転換体を製造することができる。

20

宿主としては、たとえばエシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫また

は昆虫細胞、動物細胞などが川いられる。

エシェリヒア属菌としては、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K 1 2.DH1 (プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ 22

サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Nail. Acad. Sci. USA) . 60巻、160(1968))、JM103 (ヌクイレック・アシッズ・リサ ーチ、(Nucleic Acids Research)、9巻、309(1981))、JA221 (ジャーナ)ル・オブ・モレキュラー・バイオロジー(Journal of Molecular Biology 5)]、120巻、517(1978)]、HB101 (ジャーナル・オブ・モレ キュラー・バイオロジー、41巻、459(1969)]、C600 (ジェネテ イックス (Genetics)、39巻、440(1954)) などが用いられる。

バチルス属菌としては、たとえばバチルス・サチルス (Bacillus subillis) MI114 (ジーン、24巻、255(1983))、207-21 (ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry)、95巻、87(1984)) などが用いられる。

2

酵母としては、たとえばサッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae) AH22, AH22R, NA87-11A, DKD-5D, 20B-12などが用いられる.

15 昆虫としては、例えばカイコの幼虫などが用いられる(前田ら、ネイチャー(Mature), 315巻, 592(1985))。

原虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcnPvの場合は、夜盗銭の幼虫由来供化細胞 (Spoduplera frugiperda cell; S f細胞)、Trichoplusia niの中脚由来のMG J細胞、Trichoplusia niの卵由来のHigh Five 細胞、Mamestra brassicac由来の細胞またはEsligmena acrca由来の細胞などが用いられる。ウィルスがBmNPvの場合は、蚕由来株化細胞 (Bombyx mori N: BmN細胞)などが用いられる。該S f細胞としては、例えば、S f 9細胞 (Arcc CRL7111)、S f 2 1細胞 (以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィトロ (in Vitro), 13巻、2 13-2 17頁 (1977年))などが別いられる。

26 動物細胞としては、たとえばサルCOS-7細胞,Vero細胞,チャイニーズ ハムスター細胞CHO. DHFR遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CH

O (dh fr CHO細胞), マウス上細胞,マウス3T3細胞、マウスミエローマ細胞, ヒトHEK293細胞,ヒトFL細胞、293細胞、C127細胞、BALB3T3細胞、Sp-2/O細胞などが用いられる。

・ Drain of serior of the control o

5 ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA). 69巻, 2110(1972)やジーン (Gene). 17巻、107(1982)などに記載の方法に従って行なわれる。バチルス属菌を形質転換するには、たとえばモレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics). 168巻、1101(1979)などに記載の方法に従って行われる。

酵母を形質転換するには、たとえばプロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Nall. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978)に記載の方法に従って行なわれる。

15 昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、たとえばバイオ/テクノロジー(Bio/Technology),6巻、47-55頁(1988年)などに配載の方法に従って行なわれる。

動物細胞を形質転換するには、たとえばヴィロロジー (Virology) . 5.2巻. 456(1973)に記載の方法に従って行なわれる。

20 発現ペクターの細胞への導入方法としては、例えば、リボフェクション法 [Felgner, P. L. et al. プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America) , 8 4巻、7 4 1 3 頁(1987年))、リン酸カルシウム法(Graham, F. L. and van der Eb. A.

25 1.ヴィロロジー (Virology), 52巻、456-467頁(1973年)), 電気穿孔法 (Nucmann, E. et al. エンボ・ジャーナル (ENBO J.), 1巻, 8

WO 00/32627

9 2

このようにして、本発明のポリペプチドをコードするDNAを含有する発現 ベクターで形質転換された形質転換体が得られる。

しては、上記の動物細胞に導入された発現ベクターが染色体に組み込まれた細 カーを指標にして形質転換体を選択する。さらに、このように選択マーカーを 用いて得られた動物細胞に対して、繰り返しクローン選択を行なうことにより 本発明のポリペプチドの高発現能を有する安定な動物細胞株を得ることができ なお、動物細胞を用いて、本発明のポリペプチドを安定に発現させる方法と 胞をクローン選択によって選択する方法がある。具体的には、上記の選択マー S

る。また、dhfr遺伝子を選択マーカーとして用いた場合、MTX濃度を徐 本発明のポリペプチドまたはその部分ペプチド等をコードするDNAを細胞内 **々に上げて陪養し、耐性株を選択することにより、dhfr遺伝子とともに、** で増幅させて、さらに高発現の動物細胞株を得ることもできる。 2

上記の形質転換体を本発明のポリペプチドをコードするDNAが発現可能な 条件下で培養し、本発明のポリペプチドを生成、蓄積せしめることによって、 本発明のポリペプチドを製造することができる。 15

宿主がエシェリヒア属菌、パチルス属菌である形質転換体を培養する際、培 **養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体** の生育に必要な炭素顔、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源と しては、たとえばグルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素 **源としては、たとえばアンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー** 、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、パレイショ抽出液などの無機また は有機物質、無機物としてはたとえば塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウ ム、塩化マグネシウムなどがあげられる。また、酵母、ビタミン類、生長促進 因子などを添加してもよい。 培地のDHは約5~8が望ましい。 2

エシェリヒア属菌を培養する際の培地としては、例えばグルコース、カザミ

25

ツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス (Journal of Experiments in Wolecular Genetics). 431-433, Culd Spring Harbor Laboratory, New ノ酸を含むM 9 培地(ミラー(Miller)、 ジャーナル・オブ・エクスペリメン York 1972]が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせ

るために、たとえば3β-インドリルアクリル酸のような薬剤を加えることが 10

宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時 間行い、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行

ない、必要により通気や撹拌を加えることもできる。 10

・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユ ーエスエー (Proc. Nail, Acad. Sci. USA), 77巻, 4505(1980) 宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、たとえばパーク ホールダー (Durkholder) 最小培地 (Dostian, K. L. ら、「プロシージングズ

] や0.5%カザミ/酸を含有するSD培地 (Biller, G. A. ら、「プロシージ ザ・ユーエスエー (Proc. Nall. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330 (1 984)] があげられる。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培 雄は通常約20℃~35℃で約24~72時間行い、必要に応じて通気や悦枠 ングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ 12

宿主が昆虫細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、Grace's Insect Medium (Grace, T.C.C.,ネイチャー (Nature) , 195, 788(1962)) に非動 化した10%ウシ血消等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。 培地の ន

~5日間行い、必要に応じて通気や撹拌を加える。 25

pHは約 $6.2\sim 6.4$ に調整するのが好ましい。培養は通常約27とで約3

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、たとえば約

PCT/JP99/06649

2 8

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

5~20%の胎児牛血清を含むMEM培地(サイエンス (Science), 122巻 501(1952)], DMEM培地 (ヴィロロジー (Virology), 8巻, 3 96(1959))、 RPMI 1640培地 (ジャーナル・オブ・ザ・アメリカ オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Procecding of the Society for the Biological Medicine), 73巻, 1(1950)] な どが用いられる。 ${
m pH}$ は約 $6 \sim 8$ であるのが好ましい。培養は通常約 $30 {
m C} \sim$ ン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 199巻、519(1967)], 199略地 (プロシージング・ 40℃で約15~60時間行い、必要に応じて通気や撹拌を加える。

特にCHO (dhfr⁻) 細胞およびdhfr遺伝子を選択マーカーとして用いる場 合には、チミジンをほとんど含まない透析ウシ胎児血消を含むDMEM培地を 用いるのが好ましい。 10

上記路養物から本発明のポリペプチドを分離精製するには、例えば下記の方 法により行なうことができる。

破壊したのち、遠心分離やろ過によりポリペプチドの粗抽出液を得る方法など 本発明のポリペプチドを培養菌体あるいは御胞から加出するに際しては、培 **超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を** が適宜用い得る。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどのタンパク変性剤や 、トリトンX-100(登録商標。以下、TMと省略することがある。)など 養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な機衝液に懸濁し、 の界面活性剤が含まれていてもよい。 20 15

培養液中にポリペプチドが分泌される場合には、培養終了後、自体公知の方 **怯で菌体あるいは細胞と上消とを分離し、上消を集める。** このようにして得られた培養上消、あるいは抽出液中に含まれる本発明のポ リペプチドの精製は、自体公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうこ とができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶媒沈澱法などの 25

一クロマトグラフィーなどの特異的親和性を利用する方法、逆相高速液体クロ 溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDS-ポ イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティ リアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法、

公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に 塩で得られた場合には自体公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊離 マトグラフィーなどの疎水性の送を利用する方法、等電点電気体動法やクロマ かくして得られる本発明のポリペプチドが遊離体で得られた場合には、 トフォーカシングなどの等電点の差を利用する方法などが用いられる。 ū

適当な蛋白修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリベ ブチドを部分的に除去することもできる。蛋白烙飾酵業としては、例えば、ト なお、組換え体が産生する本発明のポリペプチドを、精製前または精製後に リブシン、キモトリブシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテインキナ ーゼ、グリコンダーゼなどが用いられる。

体または他の塩に変換することができる。

2

かくして生成する本発明のポリペプチドの存在は特異抗体を用いたエンザイ ムイムノアッセイなどにより測定することができる。

12

プローブあるいはPCRのプライマーの作成、③SENRのリガンドや前駆体 ニング、⑤抗体および抗血情の入手、⑥DNA、RNA、抗体または抗血清を 用いた診断薬の開発、①中枢神経機能調節剤、循環機能調節剤、心臓機能調節 ①本発明のポリペプチドの有する生理作用の探索、②合成オリゴヌクレオチド タンパク質をコードするDNAの入手、④粗換え型レセプタータンパク質の発 **現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリー** 本発明のポリペプチドをコードするDNAまたは本発明のポリペプチドは、 2

剤、腎臓機能調節剤、泌尿器機能調節剤、感覚器官機能調節剤などの医薬の関 ③遺伝子治療等に用いることができる。 25

30

PCT/JP99/06649

がた、文字がARX人ようになったの元光がにたって、こと、 おこと、これには、ことによって、ヒトなどの温血動物に待異的なSENRアゴニストまたはアンタゴニストをスクリーニングすることができ、該アゴニストまたはアンタゴニストを各種疾病の予防・治療剤などとして使用することができる。

5 さらに、上記①に関し、本発明のポリペプチドまたはそれをコードするDNAは中枢神経系、循環器系、心臓、腎臓、泌尿器系または感覚器官系などで発現しているSENRがリガンドとして認識するものであるので、安全で低毒性な医薬として有用である。本発明のポリペプチドまたはそれをコードするDNAは中枢神経機能調節作用、循環機能調節作用、心臓機能調節作用、腎臓機能調節作用、管膜機能調節作用、管膜機能調節作用、下口に関与していることから、たとえば老人性痴呆、脳血管性痴呆、系統変成型の退行変成疾患(例:アルツハイマー病、パーキンソン病、ピック病、ハンチントン病など)に起因する痴呆、高(低)血圧症、腎疾患(例:慢性腎不全、腎炎など)、心疾患(例:心不全、急性心筋梗塞など)、例釈、尿失禁、鍵聴、嗅覚異常、視覚異常などの疾病の治療・予防剤として用いることができる。

本発明のポリペプチドまたはそれをコードするDNAを上述の医薬として使用する場合、常套手段に従って製剤化することができる。例えば、必要に応じて離衣や胴溶性被膜を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る。例えば、該化合物またはその塩を生理学的に認められる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製薬実施に要求される単位用監形態で混和することによって製造することができるまたに受剤における自幼成分国は指示された範囲の適当な川最が得られるよっこれら製剤における有効成分国は指示された範囲の適当な川最が得られるよ

本発明のDNAを用いる場合は、該DNAを単独またはレトロウイルスペク

うにするものである。

25

ター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスペクターなどの適当なペクターに挿入した後、常套手段に従がって実施すること

5 チン、コーンスターチ、トラガントガム、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ベバーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。稠剤単位形態がカブセルである場合には、前記うな香味剤などが用いられる。稠剤単位形態がカブセルである場合には、前記らイブの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施にしたがって処方することができる。

注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬 15 を含む等張液 (例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウ ムなど)などがあげられ、適当な溶解補助剤、たとえばアルコール (たとえば エタノール)、ボリアルコール (たとえばプロピレングリコール、ポリエチレ ングリコール)、非イオン性界面活性剤 (たとえばポリソルベート80 (T**) 、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としてはゴマ油、大豆油など があげられ、溶解補助剤として安息香酸ペンジル、ペンジルアルコールなどと 併用してもよい。 また、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液・酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血消アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベ

25 ンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。岡 関された注射液は通常、適当なアンブルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えばヒトや哺乳 動物(例えば、マウス、ラット、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、 ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

gとして) への投与においては、一日につき約0.01から30mg程度、好 ましくは約0.1から20mg程度、より好ましくは約0.1から10mg程 本発明のポリペプチドまたはそれをコードするDNAの投与量は、症状など により差異はあるが、経口投与の場合、一般的に成人の心不全患者(体重60 0から50mg、より好ましくは約1.0から20mgである。非経口的に 投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法など によっても異なるが、たとえば注射剤の形では成人の心不全患者 (体重60k kgとして)においては、一日につき約0.1から100mg、好ましくは約1 度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60kg 当たりに換算した量を投与することができる。 īĊ 20

本発明のポリペプチドの前駆体タンパク質またはその塩、その製造法および 川途を以下にさらに詳細に説明する。

15

本発明のポリペプチドの前駆体タンパク質またはその塩(以下、本発明の前 ンパク質のN末端または(および)C末端に1個または2個以上、好ましくは 駆体タンパク質と称する場合がある)としては、例えば、前記した本発明のタ $1 \sim 200$ 個程度、より好ましくは $1 \sim 120$ 個程度、さらに好ましくは50~120個程度のアミノ酸が結合したタンパク質またはその塩である。

具体的には、本発明の前駆体タンパク質は、配列番号:18,配列番号:1 9 または配列番号:29で喪されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一 のアミノ酸配列を有するタンパク質などが用いられる。

2

本発明の前駆体タンパク質は、ヒトや温血動物(例えば、モルモット 、ラット、マウス、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)のあらゆる組織(たとえ ば、下垂体、膵臓、脳、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、 22

3.5

WO 00/32627

皮膚、筋肉、肺、消化管、血管、心臓など)または細胞などに由来するタンパ ク質であって、配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表さ れるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタン パク質であれば如何なるものであってもよい。実質的に同質の活性としては、

て、レセブター結合活性の強さなどの強弱、タンパク質の分子量などの畳的更 例えばレセブター結合活性、シグナル伝達活性などがあげられる。実質的に同 質とは、レセプター結合活性などが性質的に同質であることを示す。したがっ 素は異なっていてもよい。 r

配列と実質的に同一のアミノ酸配列として具体的には、配列番号:18、配列 番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列と約50%以上、好 配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸 ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上、より好ましくは約8 0%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同 性を有するアミノ酸配列を示す。 10

列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列中の1または2個 以上(好ましくは1~30個程度、好ましくは、1~10個程度、さらに好ま 18、配列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列中の1ま らに好ましくは(1または2個))のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、③配 列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列 中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、好ましくは、1~10個 程度、さらに好ましくは(1または2個))のアミノ酸が挿入されたアミノ酸 しくは(1または2個))のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、②配列番号: 配列、①配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表されるア また、本発明の前駆体タンパク質としては、例えば、①配列番号:18、 たは2個以上(好ましくは1~30個程度、好ましくは、1~10個程度、 15 8 52

ミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、好ましくは、

33

WO 00/32627

3.4

配列番号:8で表されるアミノ酸配列を含有する本発明のポリペプチドの前 駅体タンパク質として、具体的には、配列番号:18または配列番号:19で 表されるアミノ酸配列を含有するタンパク質などがあげられ、 ю

配列番号:21で表されるアミノ酸配列を含有する本発明のポリペプチドの 前駆体タンパク質として、具体的には、配列番号:29で表されるアミノ酸配 列を含有するタンパク質などがあげられる。

末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。例えば、配 本明細書における前駆体タンパク質はペプチド標記の慣例に従って左端がN 列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列 で表されるアミノ酸配列などを含有する本発明の前駆体タンパク質はC末端が 通常カルポキシル基(-COOH)またはカルボキシレート(-COO ̄) であるが、C末 蟷がアミド (-CONH₂)またはエステル(-COOR)であってもよい。エステルのRと しては、例えばメチル、エチル、nープロピル、イソプロピルもしくはnーブ チルなどのC,-。アルキル基、シクロベンチル、シクロヘキシルなどのC_{3-゚8}シ クロアルキル基、フェニル、αーナフチルなどのC₆₋₁₂アリール基、ベンジル 、フェネチル、ベンズヒドリルなどのフェニルーC₁₋₂アルキル、もしくはαー ナフチルメチルなどのαーナフチルーC,-2アルキルなどのC,-,4アラルキル 基のほか、経口用エステルとして汎用されるピパロイルオキシメチル基などが 10 15 2

本発明の前駆体タンバク質の塩としては、例えば、上記の本発明のポリペプ チドの塩として例示したものと同様のものなどがあげられる。

本発明の前駆体タンパク質は、上述の本発明のポリペプチドの製造法に準じ て、ヒトや温血動物の組織または細胞からタンパク質を複製する方法によって 25

また、上述の本発明のポリペプチドの製造法に準じて、本発明の前駆体タンパ ク質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによっても製造 製造することもできるし、タンパク質合成法に準じて製造することもできる。 することができる。

- ヒトや温血動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや温血動物の組織 または細胞をホモジナイズした後、酸、有機溶媒などで抽出を行い、眩抽出液 を、塩析、透析、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグ ラフィー、アフィニティークロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組 み合わせることにより精製単離することができる。 Ω
- ペプチド合成用樹脂などが用いられる。このような樹脂を用い、αーアミノ基 と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするペプチドの配列通りに ド合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては例えば、上記の 、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂か 本発明の前駆体タンパク質のアミド体は、アミド形成に適した市販のペプチ 10
- らペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、必要に応じて高希釈溶液 中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的の本発明の前駆体タンパ ク質を取得する。 15

19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同 本発明の前駆体タンパク質としては、上記した配列番号:18、配列番号: 一のアミノ酸配列を含有し、該本発明のポリペプチド質と同様の作用、例えば 中枢神経機能調節作用、循環機能調節作用、心臟機能調節作用、腎臟機能調節 作用、泌尿器機能調節作用または感覚器官機能調節作用などを前駆体タンパク 質自身が有しているものであってもよい。 20

本発明の前駆体タンパク質はさらに該前駆体タンパク質に対する抗体の調製 のための抗原として用いることができる。このような抗原としてのタンパク質 は上記した本発明の前駆体タンパク質の他に、上記本発明の前駆体タンパク質 22

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

のN末端ペプチド、C末端ペプチド、中央部分のペプチドなどの部分ペプチド などが用いられる。 部分ペプチドとしては、個々のドメインを個別に含むペプチドも用い得るが 複数のドメインを同時に含む部分のペプチドでも良い。 本発明の前駆体タンパク質の部分ペプチドの塩としては、前述の前駆体タン パク質の塩と同様のものが用いられる。

くはその塩は、上記した前駆体タンパク質の場合と同様の合成法に従って、あ るいは本発明の前駆体タンパク質を適当なペプチダーゼで切断することによっ 本発明の前駆体タンパク質の部分ペプチドまたはそのアミド、エステルもし

本発明の前駆体タンパク質をコードするDNAとしては、配列番号:18、 て製造することができる。 2

配列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列と同一もしくは **実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードするDNAを含有** するDNAであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノ

を調製したものを用いて直接Reverse Transcriplase Polymerase Chain 細胞由来のc DNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリ 一に使用するベクターはパクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファー ジミドなどいずれであってもよい。また、前記した組織・細胞よりRNA画分 ムDNAライブラリー、前記した組織・細胞由来のCDNA、前記した組織・ Reaction (以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。 16

配列番号:16、配列番号:17または配列番号:30で表される塩基配列を ここで、配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表される アミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク 質をコードするDNAを含有するDNAとしては、例えば、配列番号:15、

20

有するDNAを含有するDNAなどがあげられる他、配列番号:15、配列番 号:16、配列番号:17または配列番号:30で表される塩基配列と約50 22

%以上,好ましくは約60%以上、さらに好ましくは約70%以上,より好ま しくは約80%以上、特に好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95% 以上の相同性を有する塩基配列を有するDNAを含有するDNAなどがあげら

- ミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質 の1または2個以上 (f)ましくは1 ~ 3 0 個程度、f)ましくは、1 ~ 1 0 個程 また、配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表されるア 配列番号:16、配列番号:17または配列番号:30で表される塩基配列中 をコードするDNAを含有するDNAとしては、例えば、①配列番号:15、 ໝ
- 度、さらに好ましくは(1または2個))の塩基が欠失した塩基配列、②配列 番号:15、配列番号:16、配列番号:17または配列番号:30で表され 1~10個程度、さらに好ましくは(1または2個))の塩基が付加した塩基 配列、③配列番号:15、配列番号:16、配列番号:17または配列番号: る塩基配列中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、好ましくは、 30
- 好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは(1または2個))の塩基が **挿入された塩基酸配列、④配列番号:15、配列番号:16、配列番号:17** または配列番号:30で表される塩基配列中の1または2個以上(好ましくは 1~30個程度、好ましくは、1~10個程度、さらに好ましくは(1または 2個)) の塩基が他の塩基で置換されたアミノ酸配列、または⑤それらを組み 30で表される塩基配列中の1または2個以上(好ましくは1~30個程度、

15

号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的 に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質をコードするDNAを含有するD より具体的には、 (I) ストリンジェントな条件下で配列番号:18、 **らわせた塩基配列を有するDNAを含有するDNAなども含まれる。**

20

NAの有する配列とハイブリダイズする哺乳動物由来のDNA、(2)遺伝コード の縮重のため配列番号:18.配列番号:19または配列番号:29で表され 55

PCT/JP99/06649

ては、例えば、配列番号:15、配列番号:16、配列番号:17または配列 らに好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有する 配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表されるアミノ酸 配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタンパク質をコー ドするDNAを含有するDNAの有する配列とハイブリダイズするDNAとし 番号:30で表される塩基配列と約70%以上、好ましくは約80%以上、さ 塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

ト溶液、0.1%SDSである。

2

また、本発明の配列番号:18、配列番号:19または配列番号:29で表 されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するタ ンパク質をコードするDNAの部分塩基配列を含有するDNA断片はDNA検 出プローブとしても好ましく用いられる。

15

本発明の前駆体タンパク質をコードするDNAは上記した本発明のポリペプ チドと同様にして遺伝子工学的手法によっても製造することができる。 20

本発明の前駆体タンパク質をコードするDNAまたは本発明の前駆体タンパ る生理作用の探索、②合成オリゴヌクレオチドプローブあるいはPCRのプラ ク質は、①本発明の前駆体タンパク質(または本発明のポリペプチド)の有す イマーの作成、③本発明のポリペプチドをコードするDNAの入手、④組換え 22

型レセプタータンパク質の発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と

38 WO 00/32627

RNA、抗体または抗血清を用いた診断薬の開発、①中枢神経機能調節剤、循 環機能調節剤、心臓機能調節剤、腎臟機能調節剤、泌尿器機能調節剤、感覚器 医薬品候補化合物のスクリーニング、⑤抗体および抗血清の入手、⑥DNA、 官機能調節剤などの医薬の開発、③適伝子治療等に用いることができる。

- 特に、後述の組換え型SENRの発現系を用いたレセプター結合アッセイ系 によって、ヒトなどの温血動物に待異的なSENRアゴニストまたはアンタゴ ニストをスクリーニングすることができ、核アゴニストまたはアンタゴニスト を各種疾病の予防・治療剤などとして使用することができる。 b
- さらに、上記①に関し、本発明の前駆体タンパク質またはそれをコードする DNAは中枢神経系、循環器系、心臓、腎臓、泌尿器系または感覚器官系など で発現しているSENRがリガンドとして認識するものであるので、安全で低 **専性な区薬として有用である。本発明の前駆体タンパク質またはそれをコード** 腎臓機能調節作用、泌尿器機能関節作用あるいは感覚器官調節作用などに関与 するDNAは中枢神経機能調節作用、循環機能調節作用、心臓機能調節作用、 2
 - していることから、たとえば老人性痴呆、脳血管性痴呆、系統変成型の退行変 成疾患(例:アルツハイマー病、パーキンソン病、ピック病、ハンチントン病 など)に起因する痴呆、高(低)血圧症、腎疾患(例:慢性腎不全、腎炎など)、心疾患(例:心不全、急性心筋梗塞など)、頻尿、尿失禁、難聴、嗅覚異 常、視覚異常などの疾病の治療・予防剤として用いることができる。 15
- 本発明の前駆体タンパク質またはそれをコードするDNAを上述の医薬とし て使用する場合、常套手段に従って製剤化することができる。例えば、必要に 応じて髄衣や脳溶性抜膜を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロ カプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の数学的に許容 し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用 2
- できる。例えば、該化合物またはその塩を生理学的に認められる担体、香味剤 、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた 22

WO 00/32627

40

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、上記の添加 剤と同様のものなどを用いることができる。

S

注射用の木柱液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液 (例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど) などがあげられ、適当な溶解補助剤、たとえばアルコール (たとえばエタノール)、ポリアルコール (たとえばプロビレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤 (たとえばポリソルベート80 (**)

10 ングリコール)、非イオン性界面活性剤(たとえばポリソルベート80 (T*)、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としてはゴマ油、大豆油などがあげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。 また、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化また、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化

また、緩衝剤(例えば、リン酸塩級衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、、ヒト血消アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。鋼製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。

12

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えばヒトや哺乳 20 動物 (例えば、マウス、ラット、モルモット、ウサギ、ヒッジ、ブタ、ウシ、 ネコ、イス、サルなど) に対して投与することができる。 本発明の前駆体タンパク質またはそれをコードするDNAの投与量は、症状などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に成人の心不全患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1から100mg、好ましくは

約1. 0から50mg、より好ましくは約1. 0から20mgである。非経口

25

的に投与する場合は、その1回投与風は投与対象、対象職器、症状、投与方法 などによっても異なるが、たとえば注射剤の形では成人の心不全患者(体重6 0 k g として)への投与においては、一日につき約0.01から30mg程度 、好ましくは約0.1から20mg程度、より好ましくは約0.1から10m 5 g程度を静脈性射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、60 kg当たりに換算した量を投与することができる。 本発明におけるSENRとしては、上記のとおり、Tal. M. et al., Biochem Biophys. Res. Commun., 209, 732-759, 1995に記載のもの、Marchese, A., Genomics. 29, 335-344, 1995に記載のもの、EP 859052号に記載のものなどが あげられるのみならず、配列番号: 9または配列番号: 2 6で表されるアミノ 酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とす るSENRまたはその塩、または、配列番号: 9または配列番号: 2 6で表さ れるアミノ酸配列中の1個以上30個以下、好ましくは1個以上10個以下の アミノ酸が欠失したアミノ酸配列、配列番号: 9または配列番号: 2 6で表さ れるアミノ酸配列に1個以上30個以下、好ましくは1個以上10個以下の ラン酸が付加した (または挿入された) アミノ酸配列、あるいは配列番号: 9 または配列番号: 2 6で表されるアミノ酸配列中の1個以上30個以下のア こしくは1個以上10個以下のアミノ酸配列中の1個以上30個以下、好ま 20 また、本発明で用いられるSENRの部分ペプチドは前記した本発明のSE NRの部分ペプチドであれば何れのものであってもよいが、例えば、本発明のSENR蛋白質分子のうち、細胞膜の外に露出している部位であって、本発明ののポリペプチドとの結合活性を有するものなどが用いられる。

列を含有する蛋白質であるSENRまたはその塩などがあげられる。

これら本発明で用いられるSENRまたはその部分ペプチドは、Tal. Y etal., Biochem. Biophys. Res. Commun., 209. 752-759. 1995に記載の方法、Marchese. A. Genomics, 29, 335-344, 1995に記載の方法、EP 859052号に記載の方法と同一またはそれらに準じた方法によって製造することができるし、

上述の本発明のポリペプチドと同様の方法によっても製造することができる。 また、本発明で用いられるSENRまたはその部分ペプチドの塩としては、 上配の本発明のポリペプチドの塩と同様のものなどがあげられる。 本発明で用いられるSENRまたはその部分ペプチドをコードするDNAと しては、上記のSENRまたはその部分ペプチドをコードするDNAを含有す 10 るDNAであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノム DNAライブラリー、前記した組織・細胞由来のcDNA、前記した組織・細 胞由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリー に使用するペクターはバクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージ ミドなどいずれであってもよい。また、前記した組織・細胞よりRNA画分を ミドなどいずれであってもよい。また、前記した組織・細胞よりRNA画分を 経明で用いられるSENRまたはその部分ペプチドをコードするDNAは、 発明で用いられるSENRまたはその部分ペプチドをコードするDNAは、

(1) ポリペプチド欠乏症の予防・治療剤

SENRに対する本発明のポリペプチドおよびその前駆体タンパク質が有する作用に応じて、本発明のポリペプチドをコードするDNAをポリペプチドまたはSENR欠乏症の予防・治療剤としても使用することができる。

例えば、生体内において、本発明のポリペプチド、その前窓体タンパク質またはSENRが減少しているためにリガンドの生理作用(中枢神経機能調節作用, 循環機能調節作用, 循環機能調節作用、心臓機能調節作用、腎臓機能調節作用、泌尿器機能調節作用なるいは感覚器官機能調節作用など)が期待できない患者がいる場合に、(イ)本発明のポリペプチドまたはその前窓体タンパク質をコードするDNAを該患者に投与し発現させることによって、あるいは(ロ)脳細胞などに本

発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質をコードするDNAを挿入し発現のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質のことなどによって、該患者の脳細胞におけるポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の母を増加させ、ポリペプチドまたはその前駆体タンパク質をコードす。したがって、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質をコードするDNAは、安全で低毒性なポリペプチドまたはその前駆体タンパク質をコードするDNAは、安全で低毒性なポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の久乏

10

16 るDNAは、安全で低毒性なポリペプチドまたはその卵躯体タンパク質の 症の平防・治療剤などとして用いることができる。 上記DNAを上記治療剤として使用する場合は、核DNAを単独あるいはレトロウイルスペクター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスペクターなどの適当なペクターに挿入した後、上記した本発明

20 のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質もしくはそれらの部分ペプチドを コードするDNAを医薬として使用する場合と同様の手段に従って実施するこ とができる。

(2) ポリペプチドに対するSENRの定量法

4

本発明のポリペプチドまたはその前隔体タンパク質はSENRまたはその塩やその部分ペプチドまたはその塩に対して結合性を有しているので、生体内におけるSENRもしくはその塩、または該SENRの部分ペプチドまたはその塩の濃度を感度良く定量することができる。

5 この定置法は、例えば競合法と組み合わせることによって用いることができる。すなわち、被検体を本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質と接触させることによって被検体中のSENRもしくはその塩、またはSENRの部分ペプチドもしくはその塩の濃度を測定することができる。

具体的には、例えば、以下の○または◎などに記載の自体公知の方法あるい

10 はそれに準じる方法に従って用いることができる。

①入江寬編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)

②入江寛編「焼ラジオイムノアッセイ」(構散社、昭和54年発行)

(3) SENRと、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質(以下、リガンドまたはポリペプチドと略称する場合がある。)との結合性を変化さ

16 せる化合物のスクリーニング方法

SENRまたはその塩やその部分ペプチドもしくはその塩を用いるか、または粗換え型SENRの発現系を構築し、該発現系を用いたレセブター結合アッセイ系を用いることによって、ポリペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を変化させる化合物 (例えば、ペプチド、タンパク質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩をスクリーニングチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩をスクリーニングすることができる。このような化合物には、SENRを介して細胞刺激活性(例えば、プラキドン酸遊躍、プセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内 CMP生成、細胞内 CMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位

8

変動、細胞内タンパク質のリン酸化、cーfosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物(即ちSENRアゴニスト)と該細胞刺激活性を有しない化合物(即ちSENRアンタゴニスト)などが含まれる。「リガンドとの結合性を変化させる」とは、リガンドとの結合性を変化させる」とは、リガンドとの結合を変化させる」とは、リガンドとの結合を変化させる。

る。 上記スクリーニング方法においては、本発明のポリペプチドまたはその前駆 体タンパク質として、上記のものに加えて、配列番号:2.2で表されるアミノ 酸配列を含有するポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまた

はその塩、およびその前駆体タンパク質またはその塩が用いられる。

10

配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、およびその前駆体タンパク質またはその塩は上記の本発明のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、およびその前駆体タンパク質またはその塩と同様の方法

によって製造することができる。

15

また、配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチド、その前駆体タンパク質をコードするDNAは、上記の配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチド、その前駆体タンパク質をコードするDNAを含有するDNAであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムD

20 NA、ゲノムDNAライブラリー、前記した組織・細胞由来の c DNA、前記した組織・細胞由来の c DNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターはバクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した組織・細胞より

より得ることができる。

Ġ

以下、SENRと本売明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質との結合性を変化させる化合物のスクリーニング方法の説明においては、「本発明のポリペプチド」および「配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチド」もまび「配列番号:22ペプチドの前駆体」は、上記の「本発明のポリペプチド」を意味し、「本発明のポリペプチドの前駆体」および「配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドの前駆体」および「配麻番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドの前駆体」を意味する。

2

さらに、以下、SENRと本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク 質との結合性を変化させる化合物のスクリーニング方法の説明においては、「 15 本発明のポリペプチドをコードするDNA」は、上記の「本発明のポリペプチ ドをコードするDNA」および「配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含 有するポリペプチドをコードするDNA」を意味し、「本発明のポリペプチド の前駆体をコードするDNA」は、上記の「本発明のポリペプチド コードするDNA」は、上記の「本発明のポリペプチドの前駆体を コードするDNA」は、上記の「本発明のポリペプチドの前駆体を コードするDNA」はよび「配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有す 20 るポリペプチドの前駆体をコードするDNA」を意味する。

すなわち、本発明は、(i)SENRもしくはその塩または該SENRの部分ペプチドもしくはその塩に、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を接触させた場合と(ii)上配したSENRもしくはその塩または該SE

20682ペナメドル・/ マギの古に 大路田のボニペプチドサゲ ゴイの部

4 6

WO 00/32627

NRの部分ペプチドもしくはその塩に、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質および試験化合物を接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質と上記したSENRとの結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する

本発明のスクリーニング方法においては、(i)上記したSENRまたは核

SENRの部分ペプチドに、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を接触させた場合と (ii) 上記した SENRまたは核SENRの部分ペプチドに、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質および試験化合物を接触させた場合における、例えば核SENRまたは核SENRの部分ペプチドに対するリガンドの結合虫、細胞刺激活性などを測定して、比較する。

10

本発明のスクリーニング方法は具体的には、

①屠職した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を、上記したSENRもしくはその塩またはSENRの部分ペプチドまたはその塩に接触させた場合と、懐強した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質および

15 た場合と、探避した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパグ質および 試験化合物をSENRもしくはその塩またはSENRの部分ペプチドもしくは その塩に接触させた場合における、模職した本発明のポリペプチドまたはその 前駆体タンパク質の該SENRもしくはその塩、または該部分ペプチドもしく はその塩に対する結合置を測定し、比較することを特徴とする本発明のポリペ

20 ブチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を変化させる化合物 またはその塩のスクリーニング方法、 ②標識した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を、SENRを含有する細胞または紋細胞の膜画分に接触させた場合と、標識した本発明のボ

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

4

る細胞または核細胞の膜画分に接触させた場合における、標識した本発明のポ リペプチドまたはその前駆体タンパク質の該細胞または該膜両分に対する結合 **園を測定し、比較することを特徴とする本発明のポリペプチドまたはその前駆** リペプチドまたはその前駆体タンパク質および試験化合物をSENRを含有す

体タンパク質とSENRとの結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリ S

コードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発 現したSENRに接触させた場合と、標識した本発明のポリペプチドまたはそ の前駅体タンパク質および試験化合物をSENRをコードするDNAを含有す る形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したSENRに接触させ た場合における、標識した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質 ペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を変化させる化合 ③露蹴した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を、SENRを のSENRに対する結合量を測定し、比較することを特徴とする本発明のポリ 10

物またはその塩のスクリーニング方法、 15

など)を稠定し、比較することを特徴とする本発明のポリペプチドまたはその ④SENRを招性化する化合物(例えば、本発明のポリペプチドまたはその前 **駆体タンパク質)をSENRを含有する細胞に接触させた場合と、 SENRを** 哲性化する化合物および試験化合物をSENRを含有する細胞に接触させた場 合における、 SENRを介した細胞刺激活性 (例えば、アラキドン酸遊離、ア セチルコリン遊離、細胞内Ca²・遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP 生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸 化、cーfosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性 前駆体タンパク質とSENRとの結合性を変化させる化合物またはその塩のス 20

クリーニング方法、および

⑤SENRを括性化する化合物(例えば、本発明のポリペプチドまたはその前 駆体タンパク質など)をSENRをコードするDNAを含有する形質転換体を 培養することによって細胞膜上に発現したSENRに接触させた場合と、SE

- 質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑 含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したSENRに接 割する活性など)を測定し、比較することを特徴とする本発明のポリペプチド NRを活性化する化合物および試験化合物を、SENRをコードするDNAを 触させた場合における、SENRを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン 酸遊職、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞 またはその前駆体タンパク質とSFNRとの結合性を変化させる化合物または 内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク その塩のスクリーニング方法などである。 10
- 本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。
- てもよいが、ヒトや温血動物の臓器の隙画分などが好適である。しかし、特に まず、本発明のスクリーニング方法に用いるSENRとしては、上紀のSE NRまたはSENRの部分ペプチドを含有するものであれば何れのものであっ ヒト由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられる ものとしては、組換え体を用いて大鼠発現させたSENRなどが適している。 12
- 本発明のスクリーニング方法において、SENRを含有する細胞あるいは該 SENRを製造するには、前述の方法などが用いられる。 細胞膜画分などを用いる場合、後述の調製法に従えばよい。 8
- SENRを含有する細胞を用いる場合、核細胞をグルタルアルデヒド、ホル マリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行
- SENRを含有する細胞としては、 SENRを発現した宿主細胞をいうが、 うことができる。 29

20

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

抜宿主細胞としては、前述の大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞など があげられる。 膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜 が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Poller-Elvehjem (Kinematica社製) による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加 圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などがあげられる る分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500rpm~ 3000 r pm) で短時間 (通常、約1分~10分) 遠心し、上清をさらに高 遠(15000rpm~30000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得 型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン 細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力によ られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したSENRと細胞由来の リン脂質や膜タンパク質などの膜成分が多く含まれる。 iO 2

 ~ 10 3 分子であるのが好ましく、10 $^{5}\sim 10$ 7 分子であるのが好適である。な お、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比话性)が高くなり 、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで **該SENRを含有する細胞や膜画分中のSENRの畳は、1細胞当たり10**³ 大量の試料を測定できるようになる。

12

当なSENR画分と、標識した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパ それと同等の活性を有する組換え型SENR画分などが望ましい。ここで、同 等の活性とは、同等のリガンド結合活性などを示す。標識したリガンドとして 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を 変化させる化合物をスクリーニングする前配の①~③を実施するためには、適 ク質が用いられる。SENR画分としては、天然型のSENR画分か、または **例えば [H] 、 (' 2] 、 (' 5) などで標識されたリガンドな** は、環難したリガンド、標難したリガンドアナログ化合物などが用いられる。 25

20

どを利用することができる。

含有する細胞または細胞の膜画分を、スクリーニングに適したパッファーに懸 (望ましくはpH6~8) のリン酸パッファー、トリスー塩酸パッファーなど rw (花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなどの界前活性剤 具体的には、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENR との結合性を変化させる化合物のスクリーニングを行うには、まずSENRを **濁することによりレセプター標品を調製する。バッファーには、pH4~10** のリガンドとレセプターとの結合を阻害しないバッファーであればいずれでも よい。また、非特異的結合を低減させる目的で、CHAPS、Tween-8 ることもできる。0.01ml~10mlの散レセプター溶液に、一定<u>點</u> (500 をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによるレセプター や本発明のポリペプチドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチン、E-6 4 (ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添加す 0 c pm~500000 c pm)の標識した本発明のポリペプチドを添加し、 2 2

- 協過し、適量の同パッファーで洗浄した後、ガラス繊維磁紙に残存する放射活 性を液体シンチレーションカウンターまたはァーカウンターで計測する。 拮抗 カウント (B。-NSB) を100%とした時、特異的結合量 (B-NSB) が 同時に10 020 Mの試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NS ら24時間、望ましくは30分から3時間行う。反応後、ガラス繊維遮紙等で する物質がない場合のカウント(B。) から非特異的結合量 (NSB) を引いた 例えば50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能力のある候補物質として選択 B)を知るために大過剰の未標識の本発明のポリペプチドを加えた反応チュー ブも用意する。反応は0℃から50℃、望ましくは4℃から37℃で20分か することができる。 15 20
- 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を 変化させる化合物をスクリーニングする前配の個~⑤の方法を実施するために 25

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を は、 SENRを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコ ノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内タンパク質のリン酸化、c-)ン遊職、細胞内Ca 遊離、御胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イ

- 公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的 スクリーニングを行うにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を 示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間イン キュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそ には、まず、SENRを含有する細胞をマルチウェルブレート等に培養する。 ي
 - れぞれの方法に従って定置する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、ア ラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合 c AMP 産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的 産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することがで は、抜分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、 2

細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当なSENRを発 現した細胞が必要である。本発明のSENRを発現した細胞としては、前述の 和換え型SENR発現細胞株などが窒ましい。 試験化合物としては、例えばペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合 成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などがあげ 2

本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を 変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、SENRまたは SENRの部分ペプチドまたはその塩、SENRを含有する細胞、あ その塩、

るいはSENRを含有する細胞の膜画分、および本発明のポリペプチドまたは その前駆体タンパク質を含有するものである。 25

本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものがあげられる。

1. スクリーニング用試薬

①砌定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks'Balanced Sali Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清ア

ルブミン (シグマ社製) を加えたもの。

孔径 0.45 mmのフィルターで感過減菌し、4 Cで保存するか、あるいは用 時調製しても良い。

②SENR 類B

SENRを発現させたCHO細胞を、12介プレートに5×10 個/介で総

代し、37℃、5%CO2、95%airで2日間培養したもの。 10

③蘇택リガンド

適当な溶媒または緩衝液に溶解したものを4℃あるいはー20℃にて保存し [H], [12], (1c), (3s) などで政籍したリガンド 、用時に測定用機衝液にて1μMに希釈する。

倒リガンド標準液

15

ブミン (シグマ社製)を含むPBSで1mMとなるように溶解し、-20℃で 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を0.1%ウシ血消アル

2. 測定法

①12六組織培養用プレートにて培養したSENRを発現させた細胞を、測定 用緩衝液1m1で2回洗浄した後、490m1の測定用緩衝液を各穴に加える 20

 $(2010^{-3} \sim 10^{-10}$ Mの試験化合物溶液を 5μ 1加えた後、標識した本発明の ペプチドまたはその前駆体タンパク質を5ヵ1加え、室温にて1時間反応させ

る。非特異的結合量を知るためには試験化合物のかわりに 10^{-3} Mの0ガンド を5μ|加えておく。 22

PCT/JP99/06649

③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した環膜リガンドを0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA (和光純薬製)と混合する。

③液体シンチレーションカウンター (ベックマン社製)を用いて放射活性を測

5 定し、Percenl Maximum Binding(PMB)を次の式で求める。

42

 $PMB = [(B-NSB) / (B_0-NSB)] \times 100$

PMB: Percent Maximum Binding

: 検体を加えた時の値

10 NSB:Non-specific Binding (非特異的結合量)

:最大結合監

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合を変化させる(結合を阻害あるいは促進する)化合物であ

- 15 り、具体的にはSENRを介して細胞刺激活性を有する化合物またはその塩(いわゆるSENRアゴニスト)、あるいは核刺激活性を有しない化合物(いわゆるSENRアンタゴニスト)である。核化合物としては、ペブチド、タンバク、非ペブチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などがあげられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。
- 20 上記SENRアゴニストであるかアンタゴニストであるかの具体的な評価方法は以下の(i)または(ii)に従えばよい。
- (1)前記①~③のスクリーニング方法で示されるパインディング・アッセイを行い、本発明のポリペブチドまたはその前駆体タンパク質とSENRとの結合性を変化させる(特に、結合を阻害する)化合物を得た後、該化合物が上記合性を変化させる(特に、結合を阻害する)化合物を得た後、該化合物が上記
 - 25 したSENRを介する細胞刺激活性を有しているか否かを測定する。細胞刺激 活性を有する化合物またはその塩はSENRアゴニストであり、該活性を有し

ない化合物またはその塩はSENRアンタゴニストである。

(ii) (a)試験化合物をSENRを含有する細胞に接触させ、上記SENRを介した細胞刺激活性を測定する。細胞刺激活性を有する化合物またはその塩はSENRアゴニストである。

- 5 (h)SENRを活住化する化合物 (例えば、本発明のポリペプチド、その前駆体 タンパク質またはSENRアゴニストなど)をSENRを含有する細胞に接触 させた場合と、SENRを活性化する化合物および試験化合物をSENRを含 有する細胞に接触させた場合における、SENRを介した細胞刺激活性を測定 し、比較する。SENRを活性化する化合物による細胞刺激活性を測定
- 10 る化合物またはその塩はSENRアンタゴニストである。 該SENRアゴニストは、SENRに対する本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質が有する生理活性と同様の作用を有しているので、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質と同様に安全で低審性な医薬として有用である。
- 15 逆に、SENRアンタゴニストは、SENRに対する本発明のポリペプチドが有する生理活性を抑制することができるので、核レセプター活性を抑制する安全で低寒性な医薬として有用である。
- 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質は中枢神経機能調節作用、循環機能調節作用、心臓機能調節作用、腎臓機能調節作用、泌尿器機能調節 20 作用あるいは感覚器官調節作用などに関与していることから、SENRアゴニストは、たとえば老人性痴呆、脳血管性痴呆、系統変成型の退行変成疾患(例:アルツハイマー病、パーキンソン病、ピック病、ハンチントン病など)に起因する痴呆、高(低)血圧症、腎疾患(例:慢性腎不全、腎炎など)、心疾患因する痴呆、高(低)血圧症、腎疾患(例:慢性腎不全、腎炎など)、心疾患(例:心不全、急性心筋梗塞など)、頻尿、尿头禁、難聴、嗅覚異常、视觉異
- 25 常などの疾病の治療・予防剤として用いることができる。 上記のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる

無機塩基との塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩など のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩 、ならびにアルミニウム塩、アンモニウム塩などがあげられる。

9

有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチル ノールアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキ アミン、ピリジン、ピコリン、2、6-ルチジン、エタノールアミン、ジエタ

無機骸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸 シルアミン、N, N' -ジベンジルエチレンジアミンなどとの塩あげられる。 などとの塩があげられる。

10

有機散との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、フマ ル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、

塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オ ルチニンなどとの塩があげられ、酸性アミノ酸との好適な例としては、例えば ンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、安息香酸などとの塩があげられる。 アスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩があげられる。

15

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られ ペプチドまたはその前駆体タンパク質を医薬として実施する場合と同様にして る化合物またはその塩を上述の医薬として使用する場合、上記の本発明のポリ 異剤化・投与することができる。

20

(4) 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対する抗体または

ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体)または抗血消は、本発明のポリペ 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対する抗体(例えば、 25

26 WO 00/32627

PCT/JP99/06649

プチドまたはその前駆体タンパク質を抗原として用い、自体公知の抗体または 抗血消の製造法に従って製造することができる。 例えば、ポリクローナル抗体は、後述の方法に従って製造することができる

[ポリクローナル抗体の作製] 10

本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対するポリクローナル 抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法にしたがって製造することが できる。例えば、免疫抗原(ポリペプチド等抗原)とキャリアータンパク質と の複合体をつくり、後述のモノクローナル抗体の製造法と同様に温血動物(例

ウシ、ウマ、ブタ)、鳥類 (例、ニワトリ、ハト、アヒル、ガチョウ、ウズラ)など)に免疫を行ない、核免疫動物から本発明のポリペプチドに対する抗体 えば、哺乳動物(例、ウサギ、ヒツジ、ヤギ、ラット、マウス、モルモット、 含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造できる。 9

哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアータンパク質との 複合体に関し、キャリアータンパク質の種類およびキャリアーとハブテン(本 発明のポリベブチドまたはその部分ペプチド)との混合比は、キャリアーに架 備させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものを どの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血消アルブミン、ウシサイ ログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を重量比でハプテン 12

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、値々の絡合剤を用いること ができるが、グルタルアルデヒドやカルポジイミド、マレイミド活性エステル いられる。

1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカブルさせる方法が用

20

25

縮合生成物は、上記温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あ

チオール基、ジチオピリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

58

るいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュパントや不完全フロイントアジュパントを投与してもよい。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回程度行なわれる

5 ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、 、好ましくは血液から採取される。

抗血消中の本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対する抗体 価の測定は、後述のハイブリドーマ培養上消の抗体価の測定と同様にして測定 できる。抗体の分離精製は、後述のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免 疫グロブリンの分離精製法に従って行なうことができる。

また、モノクローナル杭体は、後述の方位に従って毀遺することができる。 (モノクローナル抗体の作製)

2

(a) モノクロナール抗体産生細胞の作製

本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質は、温血動物(例えば、

15 哺乳温血動物 (例、ウサギ、ヒッジ、ヤギ、ラット、マウス、モルモット、ウン、ウマ、ブタ)、鳥類 (例、ニワトリ、ハト、アヒル、ガチョウ、ウズラ)など)に対して投与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。役与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は2ト100程度行われる。

モノクローナル抗体産生細胞の作製に除しては、抗原を免疫された上記の温血動物、たとえばマウスなどから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に呼ばまたはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と発合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマ

25 を調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば後記の標識化した本発明のポリペプチド、その前駆体タンパク質またはそれらの部分ペプチド

と抗血消とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することによりなされる。融合操作は既知の方法、たとえばケーラーとミルスタインの方法 [ネイチャー (Nature)、256、495 (1975)] 等に従い実施できる。融合促進剤としてはポリエチレングリコール (PEG)やセンダイウィルスなどがあげ

られるが、好ましくはPEGが用いられる。

骨髄腫細胞としてはたとえばNS-1、P3U1、SP2/0、AP-1などがあげられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度であり、PEG(好ましくはPEG1000~PEG6000)が10~80%程度の濃度で添加され、20~40℃、好ましくは30~37℃で1~10分間インキュペートすることにより効率よく細胞総合を実施できる。

本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対する抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには値々の方法が使用できるが、たとえば本発明のポリペーデド抗原またはその前駆体タンパク質抗原を直接あるいは担体ととも

16 に吸着させた固相 (例、マイクロプレート) にハイブリドーマ培養上荷を添加し、次に放射性物質や酵素などで躊躇した抗免疫グロブリン抗体 (細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合した本発明のポリペブチドまたはその削弱体タンパク質に対するモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブのリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上消を添加し、放射性物質や酵素などで腐職した本発明のポリペブチドを加え、固相に結合した本発明のポリペブチドを加え、固相には合した本発明のポリペブチドまたはその問題体タンパク質に対するモノクロ

本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対するモノクローナル25 抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができる。通常HAT (ヒポキサンチン、アミノブテリン、チミジン) を添加した動

ーナル抗体を検出する方法などがあげられる。

PCT/JP99/06649

09

物細胞用培地で行なわれる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、年ましくは10~20%の牛胎児血消を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血消を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血消を含む IT培地(和光純菓工業(株)) あるいはハイブリドーマ培養用無血消培地(SFM-101、日水製菓(株)) などを用いることができる。培養温度は、適常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なわれる。ハイブリドーマ培養上消の抗体価は、上記の抗血消中の本発明のポリペプチドに対する抗体価の測定と同様にして測定でき

ß

(b) モノクロナール抗体の精製

2

本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対するモノクローナル 抗体の分離精製は通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリ ンの分離精製法 (例、塩析法、アルコール沈段法、等電点沈段法、電気泳動法 15 、イオン交換体 (例、DEAE) による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗 原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤によ り抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法)に従って行 われる。 上記の (a) および (b) の方法に従って製造させる本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対する抗体は、それぞれ本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を特異的に認識することができるので、被検液中の本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の定眠、特にサンドイッチ免疫測定法による定量などに使用することができる。

8

すなわち、本発明は、例えば、

25 (i) 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に反応する抗体と、 嵌検液および標識した本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質と

を競合的に反応させ、該抗体に結合した標識した本発明のポリペプチドまたは その前駆体タンパク質の割合を測定することを特徴とする被検液中の本発明の ポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の定量法、

- (ii) 被検液と担体上に不溶化した抗体および環臓化された抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の環臓剤の活性を測定することを特徴とする被検液中の本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の定量法において、一方の抗体が、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質のパク質のN端部を認識する抗体で、他方の抗体が本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質のC端路に反応する抗体であることを特徴とする核検液
- 本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を認識するモノクローナル抗体を用いて本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の測定を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(ab),2、Fab

中の本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の定量法を提供する。

10

- 15 、あるいはFab画分を用いてもよい。本発明の抗体を用いる測定法は、特に 制限されるべきものではなく、核測定液中の抗原量 (例えばポリペプチド型) に対応した抗体、抗原もしくは抗体-抗原液合体の量を化学的または物理的手 段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線 より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフ
 20 ロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用い
- 20 ロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ます。

標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、放射性同位元素、酵

29

蹴剤との結合にビオチン-アビジン系を用いることもできる。

b

抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常タンパク質あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等があげられる。

2

サンドイッチ法においては不溶化した抗ポリペプチド抗体に被検液を反応させ(1次反応)、さらに標識化抗ポリペプチド抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中のポリペプチド量を定量することができる。1次反応と2次反応は逆の順序に行っても、

15 また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。 標識化剤および不浴化の力法は前記のそれらに帯じることができる。また、 サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標離用抗体に 用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。 20 本発明のサンドイッチ法による本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の間定法においては、1次反応と2次反応に用いられる抗ポリペプチドまたはその前駆体タンパク質抗体は本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。即ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が

25 、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC未端部以外、例えばN未端部を

認識する抗体が用いられる。

本発明のポリペプチドまたはその前席体タンパク質に対する抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができる。競合法では、嵌検液中の抗原と層鸛

5 抗原とを抗体に対して機合的に反応させたのち、未反応の環識抗原と(F)と抗体と結合した環難抗原(B)とを分離し(B/F分離)、B.Fいずれかの環盤量を制定し、被検液中の抗原型を定量する。本反応芯には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あた体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、ありは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗体を用いる固

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定畳の環難化 抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中 の抗原と過剰畳の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え来反応の熔

相化法とが用いられる。

職化抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの

15

相の標礎量を測定し被検液中の抗原量を定置する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の抗降物の量を測定する。核峻液中の抗原虫が備かであり、少量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメト

20 リーなどが好適に用いられる。

これら固々の免疫学的測定法を本発明の測定方法に適用するにあたっては、 特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の 条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のポリペプチド、そ の前駆体タンパク質またはそれらの部分ペプチドの測定系を構築すればよい。

25 これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成都などを参照することができる (例えば、入江 寛福「ラジオイムノアッセイ」 (解談社、昭和49

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

年発行)、入江 寛編「税ラジオイムノアッセイ」(構数社、昭和54年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学費院、昭和53年発行)、石川栄 (医学曹院、昭和57年発行)、石川栄

治ら編「酵素免疫測定法」 (第2版)

治ら編「酵素免疫測定法」(第3版)(医学替院、昭和62年発行)、「Mcthods in ENZYMOLOGY」 Vol. 70(Immunochemical Techniques(Part A))、同集 Vol. 73(lmmunochemical Techniques(Part B))、 同体 Vol. 74(lmmunochemical

ro.

6 4

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

たアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければし体を示 IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あ るいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。 すものとする。

デオキシリボ核酸 DNA : 柏楠的デオキシリボ核酸 c DNA

: アデニン

Techniques(Part C)), 同母 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part

D:Selected Immunoassays)), 阿都 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E.Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、 同路 Vol. 以上のように、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質に対する

抗体を用いることによって、本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク

質を感度良く定量することができる。

121(Immunochemical Techniques(Part 1:Hybridoma Technology and Monoclonal

10

Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)など参照)。

とによって、本発明のポリペプチドまたはその前駅体タンパク質が関与する疾

思を診断することができる。本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク 類が関与する疾患としては、例えば、老人性痴呆、脳血管性痴呆、系統変成型 の退行変成疾患(例:アルツハイマー病、パーキンソン病、ピック病、ハンチ

核検液中の本発明のポリペプチドまたはその前駆体タンパク質を定置するこ

15

: ガアニン :チェン

G

: チミン、シトシン、アデニンまたはグアニン

:シトシンまたはグアニン S

:メッセンジャーリボ核酸 mRNA

: デオキシアデノシン三リン酸 dATP

: デオキングアノシン三リン酸 dGTP

: デオキシンチジン三リン酸 dCTP

: エチレンジアミン四酢酸 EDTA

: トリフルオロ酢酸 TFA

: シトツン

2

: チミンまたはシトシン

:アデニンまたはグアニン \propto

:シトシンまたはアデニン

: チミンまたはアデニン

15

:リボ核酸 RNA

: デオキシチェジン三リン酸 dTTb

2

腎炎など)、心疾患(例:心不全、急性心筋梗塞など)、頻尿、尿失蒜、難聴

ントン病など)に起因する痴呆、高(低)血圧症、腎疾患(例:慢性腎不全、

2

ヒト、ウサギ、ヒツジ、ヤギ、ラット、マウス、モルモット、ウシ、ウマ、ブ

嗅覚異常、視覚異常などの疾病があげられる。被検液は被検哺乳動物(例、

タ)から自体公知の方法によって調製できる。被検液としては、例えば、血液

、リンパ液、尿などがあげられる。

22

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、

: アデノシン三リン酸 ATP ドデンル硫酸ナトリウム SDS

25

	WO 00/32627		PCT/JP99/06649	WO 00/32627	6 6
	V I 3	:エンザイムイムノアッセイ		1 C	: チアゾリジン-4 (R) -カルポキサミド基
	GlyまたはG	: グリシン		Bom	:ペンジルオキシメチル
	AlaまたはA	ンコレン・		NMP	:Nーメチルどロリドン
		: バリン		PAM	:フェニルアセトアミドメチル
ß		:ロイツン	ç	また、本明細霉	また、本明細뿁中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表
	I l eまたは I	:イソロイシン		配する.	
	SerまたはS	:セリン		Tos:p-h	Tos:pートルエンスルフォニル
	ThrまたはT	:メレギニン		HONB:N-	HONB:N-ヒドロキシ-5-ノルポルネンー2,3-ジカルボキシイミ
	CysまたはC	:システイン		ጉ የ	
10	Me t またはM	・メチオニン	10	Bz1:ベンジル	4
	GluまたはE			2:ベンジルオキシカルボニル	キシカルボニル
	AspまたはD	:アスパラギン酸		Br-2:2-	2:2-ブロモベンジルオキシカルボニル
	LysまたはK ・リジン	・ リジン		C1-Z:2-	- 2:2 - クロルベンジルオキシカルボニル
	ArgまたはR	:アルギニン		Boc: t-7	Boc:t-ブチルオキシカルボニル
15	HisまたはH	:ヒスチジン	15	HOB t: 1-	HOBt:1-ヒドロキシベンズトリアゾール
	PheまたはF	: フェニルアラニン		DCC: N. N	DCC:N、N'ージシクロヘキシルカルボジイミド
	TyrまたはY	・ チロシン		TFA:トリフルオロ酢酸	ルオロ酢酸
		: トリプトファン		Fmoc:N-	Fmoc:N-9-フルオレニルメトキシカルボニル
	ProまたはP	: プロリン		DNP:ジニトロフェニル	ロフェニル
20		: アスパラギン	20	B um : ターシ	Bum:ターシャリーブトキシメチル
	GInまたはQ	: ゲルタミン		Trt:トリチル	
	pGlu	:ピログルタミン酸		MeB21:4	Me B z 1:4 - メチルベンジル
	Me	:メチル苺		CHO:ホルミル	
	ਜ਼ 1	:エチル基		NMP:N-メチルビロリドン	チルピロリドン
22	Вu	:ブチル基	25	OcHex:	OcHex:シクロヘキシルエステル

本願明細當の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

: フェニル基

Ρh

6.7 PCTr.JP99/06649

9

WO 00/32627

ラットSENRタンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成

DNAを示す。

(配列番号:2)

(配列番号:1)

5 ラットSENRタンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成 DNAを示す。

(配列番号:3)

5.側に制限酵素2al 1の認識する塩基配列が付加され、また3.側に制限酵素Spe 1の認識する塩基配列が付加されたラットSENRタンパク質cDNAの全塩基配列を

10 示す。

(配列番号:4)

SBNK発現CHO細胞株の各クローンにおけるSGNRレセプタータンパク質mRNAの発現量を開定するために使用したriboprobeを示す。

(配列番号:5)

15 ブタ脅髄から精製されたSENRに対するリガンドペプチドのN未端アミノ酸配列解析の結果から得られたアミノ酸配列を示す。

(配列番号:6)

ブタ脊髄から精質されたSGNRに対するリガンドペプチドのN末端アミノ酸配列解析の結果から得られたアミノ酸配列を示す。

20 (配列番号:7)

ブタ脊髄から精製されたSENRに対するリガンドペプチドのN末端アミノ酸配

列解析の結果から決定されたアミノ酸配列を示す。

(配列番号:8)

ブタ脊髄から精製されたSENRに対するリガンドペプチドのN末端アミノ酸配

25 列解析の結果から決定されたアミノ酸配列を示す。

(配列番号:9)

6.8

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

実施例2で確認されたラットSENRタンパク質のアミノ酸配列を示す。

(配列番号:10)

ブタSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの部分配列を取得する

のに使用した合成DNAを示す。

5 (配列番号:11)

プタSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの部分配列を取得する

のに使用した合成DNAを示す。

(配列番号:12)

プタSENRリガンド前駆体タンパク質の一部をコードするcDNAの塩基配列を示

10 4.

(配列番号:13)

ブタSENRリガンド前駅体タンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使

用した合成DNAプローブを示す。

(配列番号:14)

15 ブタSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使

用した合成DNAプローブを示す。

(配列番号:15)

ブタSENRリガンド前駆体タンパク質cDNAの全塩基配列を示す。

(配列番号:16)

20 ブタSENRリガンド前駆体タンパク質cDNAの全塩基配列を示す、

(配列番号:17)

ブタSENRリガンド前駆体タンパク質cDNAの全塩基配列を示す。

[配列番号:18]

ブタSENRリガンド前駆体タンパク質の全アミノ酸配列を示す。

25 (配列番号:19)

ブタSENRリガンド前駆体タンパク質の企アミノ酸配列を示す。

7.0

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

(配列番号:20)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質の一部をコードするcDNAの塩基配列を示

.

[配列番号:21]

5 ウシSENRリガンドペプチドのアミノ酸配列を示す。

(配列番号:22)

ヒトSENRリガンドポリペプチド (ヒトurolensin II) のアミノ酸配列を示す

(配列番号: 23)

10 ヒトSENRタンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNA を示す。

(配列番号:24)

ヒトSENRタンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを示す。

15 (配列番号:25)

5.例に制限酵素Sel 1の認識する塩基配列が付加され、また3.例に制限酵素See 1の認識する塩基配列が付加されたヒトSENRタンバク質cDNAの全塩基配列を示

₩

(配列番号:26)

20 実施例20で確認されたヒトSENRタンパク質の全アミノ酸配列を示す。

(配列番号:27)

配列番号:8(ブタリガンド2)のDNA配列を示す。

(配列番号:28)

配列番号:21 (ウンリガンド)のDNA配列を示す。

25 (配列番号:29)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質の全アミノ酸配列を示す。

(配列番号:30)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質cDNAの全塩基配列を示す。

(配列番号:31)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDXAの5/朝部分配列を取得

5 するためのRACE-PCRに使用した合成DNAを示す。

(配列番号:32)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDXAの57側部分配列を取得

するためのRACE-PCRに使用した合成DNAを示す。

(配列番号:33)

10 ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの5'関部分配列の塩基

配列を示す。

(配列番号:34)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの37側部分配列を取得

するためのRACE-PCRに使用した合成DNAを示す.

(配列番号:35)

15

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの3"側部分配列を取得

するためのRACE-PCRに使用した合成DNAを示す。

(配列番号:36)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの3'側部分配列の塩基

20 配列を示す。

(配列番号:37)

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの全長配列を取得する

ために使用した合成DNAを示す。

(配列番号:38)

25 ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードするcDNAの全長配列を取得する

ために使用した合成DNAを示す。

12

(配列番号:39)

SENRリガンドポリペプチドのC未端明を認識する抗体を作喫するための抗原として使用したハゼウロテンシンII ペプチドのアミノ酸配列を示す。

- 6 後述の実施例10で得られた配列番号:15で表される塩基配列を含有する 形質転換体 Escherichia coli XLI Blue/pZ1-puro2 は、1999年8月23日 から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (NIBH) に奇配番号F ERM BP-6858として、財団法人発酵研究所 (IFO) に1999年3 月18日から寄配番号 IFO 16271として寄託されている。
- 後述の実施例10で得られた配列番号:17で表される塩基配列を含有する 形質転換体 Escherichia coli XLI Blue/pZI-puro5 は、1999年8月23日から通商産業省工業技術院生の工学工業技術研究所 (NIBH) に奇託番号FERM BP-6859として、財団法人発酵研究所 (IFO) に1999年3月18日から奇託番号 IFO 16272として寄託されている。

2

- 15 後述の実施例10で得られた配列番号:16で表される塩基配列を含有する 形質転換体 Escherichia coli XLI Blue/p21-puro9 は、1999年8月23日から通前産業省工業技術院生の工学工業技術研究所 (NIBH) に寄託番号FERM BP-6860として、財団法人発酵研究所 (IFO) に1999年3月18日から寄託番号 IFO 16273として寄託されている。
- 後述の実施例36で得られた配列番号:36で表される塩基配列を含有する 形質転換体Escherichia coli TOP10/DCR-buroは、1999年11月8日から通 商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (NIBH) に奇託番号FERM BP-6932として、財団法人発酵研究所 (IFO) に1999年10月27日から暗託番号 IFO 16332として奇託されている。

2

英施例

WO 00/32627

以下に実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の 綺囲を限定するものではない。 実施例1 ラット脳由来cDNAを用いたPCR法によるラットSENR (=GPRI4)受容体cDNAの増幅

- 5 ラット脳由来poly (A)*RNA (クローンテック社) を鋳型とし、ランダムプライマーを用いて逆転写反応を行なった。逆転写反応は、タカラRNA PCR ver. 2 キットの試薬を使用した。次にこの逆転写生成物を鋳型として用い、配列番号: 1および2の合成DNAプライマーを用いてPCR法による増幅を行なった。合成DNAプライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構
- 10 築したが、その際に遺伝子の5:側に制限酵素Sal 1の認識する塩基配列が付加され、また3:側に制限酵素Spe 1の認識する塩基配列が付加されるように、5:側および3:側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反応液の組成は、CDNA 酵型5 ml、合成DNAブライマー各1 m. 0. 2 my dNTPs, 1 mM MgCl, KOD (King of DNA) DNAボリメラーゼ1 μ1および酵素に付属のバッファーで、総反応量は50
- 16 ulとした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー (パーキンエルマー社)を用い、91℃・60秒の加熱の後、94℃・30秒、59℃・30秒、74℃・60秒のサイクルを35回繰り返した。増幅産物の確認は、0.8%アガロースゲル塩気冰動の後、エチジウムブロマイド染色によって行なった。
- 20 実施例2 PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入 cDNA部分の塩基配列の解説による増幅cDNA配列の確認

実施例1で行なったFCK後の反応産物は0.8 %の低融点アガロースゲルを用いて分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、細片化、フェノール抽出、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なってDNAを回収した

26 . PCR-Script^{IN} Amp SK(H) クローニングキット (ストラタジーン社) の処方に従い、回収したDNAをブラスミドベクターpCR-Script Amp SK(+) ヘサブクローニン

13

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

グした。これをエシェリヒア コリ(<u>Escherichia coli</u>) IM109 competent cell (宝酒造) に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリンおよびX-galを含むLB英天培地中で選択し、白色を呈するクローンのみを滅じたつま得枝を用いて分離し、形質転換体<u>E. coli</u> JM109/SEMRを得た。個

5 々のクローンをアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、QIA prep8 mini prcp (キアゲン社) を用いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用いて制限酵素Sal 1およびSpe Iによる切断を行ない、挿入されている受容体cDNA 断片の大きさを確認した。塩基配列の決定のための反応はDycDcoxy Terminator Cycle Sequence Kil (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シー10 ケンサーを用いて解誌した。得られた3クローンの配列を解析し全ての配列が報告されているSENR (sensory epithelial neuropeptide-like receptor)のDNA配列 (Tal, M. et al. Diochem. Biophys. Res. Commun., Vol. 209, pp. 752-759 (1995))の5側にSal 1認識配列が付加し、39側にSpe 1限識配列が付加した遺伝子配列と一致することを確認した(図1および配列番号:3)。なお、報告されているGRR14遺伝子の配列 (Marchese, A. et al. Genomics, vol. 29, pp.

実施例3 SENR発現CHO細胞の作製

335-344 (1995)) では開始コドンであるATGのAを1番目としたとき945番目がGで

あるが、SENRの配列および上記で決定した配列ではCである。

- - 25 助後、アガロースゲルからカミソリで切り出し、次に細片化、フェノール抽出、、フェノール・クロロホルム抽出、エタノール沈殿を行なって回収した。この

インサートDNAをSal 1およびSpe Iで切断した動物細胞発現用ベクタープラスミドpAKKO-IIII (Hinuma, S. et al. Biochim, Biophys. Acta, Vol. 1219, pp. 251-259 (1994)記載のpAKKO1.III|と同一のベクタープラスミド)に加え、T4ライゲース(宝酒造)を用いてライゲーションを行ない、蛋白発現用プラスミドpAKKO-SCNRを格築した。

r

pAKKO-SENRで形質転換したE_coli_DH5(トーヨーボー)を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社)を用いてpAKKO-SENRのプラスミドDNAを調製した。これを CellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテク社)を用い 添付のプロトコルに従ってCHO dh Ir 細胞に導入した。10 μgのDNAをリン酸カル 10 シウムとの共花感濁液とし、24時間前に5 x 10*または1 x 10*間のCHO dh Ir 細胞を循値した10 cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEM a 培地で1 目間培養した後、維代し、選択培地である10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不含MEM a 培地で1 質配数 a 培地で培養した。選択培地である10%透析ウシ胎児血清を含む核酸不 実施例4 全長SENRレセプタータンパク質mNAの発現蟲の高いCiIO/SENR細胞株の踏む

12

実姉例 3 で樹立されたCHO/SENR株68クローンの全長SENRレセプタータンパク質mRNAの発現量をCytostar T Plate (アマシャムファルマシアパイオテク社)

- 20 を用い、添付のプロトコルに従って以下のように測定した。CHO/SENR株の各クローンをCytostar T Plateの各wellに2.5 x 10'個ずつ僣種して34時間培養した後、10%ホルマリンによって細胞を固定した。各wellに0.25% Triton X-100を添加して細胞の透過性をあげた後、"Sラベルした配列番号:4のriboprobeを加えてハイブリダイズさせた。20 mg/mlのRNaseAを各wellに加えて遊離の
- 25 riboprobeを消化し、ブレートをよく洗浄した後、ハイブリダイズしたriboprobeの放射活性をTopcounterで測定した。放射活性の高い保がmRNA発現量が高い。

WO 00/32627

9 /

PCT/JP99/06649

mRNA発現品の高い2クローン (436および61) を以下の実験に用いたが、特にク ローン番号61を主に用いた。 実施例5 ブタ脊髄抽出物に含まれ、CHO/SENR細胞株から特異的にアラキドン

酸代謝物の遊職を促進する活性の検出 10

た蒸留水1.4 1に投じて10分間煮沸した。煮沸後、直ちに氷冷し、84 m1の酢酸 プタ脊髄抽出物の高速液体クロマトグラフィー(HPLC)フラクションを以下 に述べる方法で綱製した。東京芝油臓器㈱より購入した、処理当日に屠殺して **歯出後は米冷保存したブタ脊髄350g(10頭分)を細かく切断し、直ぐに沸騰し**

- |を加えて再度ポリトロンによって破砕し、一晩攪拌した後、遠心 (8,000 rpm を加えて終濃度1.0 Mとし、ポリトロン (30,000 rpm,6分間)を用いて破砕し た。破砕液を遠心 (8,000 rpm,30分) して上消を取り、沈殿には1.0 M酢酸1.4 、30分)して上清を得た。上消に2倍量の冷アセトンを4℃でゆっくり滴下した 後、1回目の遠心によって得た上墳については一晩攪拌し、2回目の遠心によ 2
 - って得た上街については4時間攪拌した。アセトンを加えた抽出液は遠心(テルを加え、分液ロートを使って脂質を含むエーテル層を分離して水圏を回収 した。エーテル脱脂した加出液はエバポレーターによって減圧化に濃縮してエ 8.000 rpm、30分)して沈殿を除き、得られた上滑からエバポレーターによって 域圧化にアセトンを溜去した。アセトンを除いた抽出液に等量のジエチルエー 15
 - ーテルを完全に除去した。濃箱液をガラス繊維蔵紙 (アドバンテック、DP70 (90 イエムシー、YMCgel ODS-AM 120-S50) カラムに添加した。カラムを1.0 M酢酸 300 mlで冼浄後, 0.1%トリフルオロ酢酸を含む60%アセトニトリル300 mlで溶 出した。溶出液を減圧化に濃縮して溶媒を溜去した後、微縮液を凍結乾燥した mod)) で簡過し、値波をガラス製カラム (20φ x 240 mm) に充填したC18 (ワ 20

25

ドン酸代謝物遊離量に対する百分率で示した。 2 15 20 25 ・凍結乾燥品約0.2 gを14 m1の0.1%トリフルオロ酢酸を含む10%アセトニトリ ルに溶解し、7 mlずつをC18カラム(トーソー、TSKgel ODS-80m (21.5φ x 300

m))を用いた10%から60%の0.1%トリフルオロ酢酸を含むアセトニトリルの 徴度勾配溶出法によるHPLCにかけた。HPLCは2回行なった。溶出液は60分画に分 取し、2回分の溶出液をまとめた。各分面を減圧化に濃縮・乾固し、残渣を0.35 mlのジメチルスルフオキシド (DMSO) で溶解した。

- CHO/SENR細胞およびmock CHO細胞を24たプレートに5 x 10' cell/wellで播種 アラキドン酸添加16時間後、細胞を0.05% ウシ血清アルブミン (BSA) を含む ハンクス試液 (HBSS) で洗浄し、各wellに上述のHPLC分画のDMSO溶液2 μl (脊 し、24時間培養後、[刊]アラキドン酸を0.25 μCi/wellとなるよう添加した。[刊] 髄2 g相当)を加えた0.05% DSA含有IDSS 500 ulを添加した。37℃で30分間イ 2
- 反応中に遊鑼された['H] アラキドン酸代開物の量をシンチレーションカウンタ 一により湖定した。その結果、分画番号33にCHO/SENR細胞特異的なアラキドン 徴代謝物遊職活性が認められた(図2)。図2中、アラキドン酸代謝物の遊離 促進活性はDMSO 2 μ1のみを添加したときに遊離された[刊]アラキドン酸代謝 ンキュベートした後に、反応液500 μ1から350 μ1をシンチレーターに加え、
- 特異的なアラキドン酸代謝物の遊離を促進する活性が認められた。分画番号26 から29に認められるアラキドン酸代謝物の遊離を促進する活性はmock CHO細胞 物の最を100%として、HPLCフラクション (1 μ1) を加えたときに放出される アラキドン酸代謝物の量を%として表わした。分画番号33にCliO/SENR細胞株に にも認められたことから、 CHO/SENR細胞株に特異的なアラキドン酸代謝物の遊 離を促進する活性ではない。なお、活性はDMSOのみを添加した対照区のアラキ
- 実施例 6 ブタ脊髄抽出物中のSENR発現CHO細胞に対して特異的にアラキドン **軽代謝物遊職括性を示す活性物質のプロナーゼによる失活**
- 実施例 5 でCHO/SEAR細胞に対するアラキドン酸代謝物遊離括性を示したIPLC 分画133を蛋白分解酵素であるプロナーゼ(Sigma, prolease Type XIV (P5147)

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

上記存励抽出物IIPLC分画 (433) 4 μ 1を0.2 M群酸アンモニウム200 μ Iに加え、これにプロナーゼ3 μgを添加して37℃で2時間インキュペートした後、沸露水中で10分間加熱してプロナーゼを失活させた。これにDSA 0.05mgおよび(IAPS 0.05 mgを含む蒸留水2 mlを加えてから凍結乾燥した。プロナーゼのかのちゃは加熱および凍結乾燥の影響を聞べるため、プロナーゼのみ、IIPLC分面のみおよびプロナーゼのみを加熱処理した後にIIPLC分面を加えたものについても同様に処理して凍結乾燥した。凍結乾燥した各試料を0.05% BSA含有HBSS 500 μ Iに溶解し、実施例 5 に示す方法によってCHO/SFNR細胞に添加してアラキドン酸代謝物遊離活性を測定した。結果を図3に示した。活性は0.05% BSA含有HBSS 500 μ Iを加えたwellのアラキドン酸代謝物遊離近に対する百分率で示した。ブク存配加出物中のCHO/SENR細胞に対するアラキドン酸代謝物遊離症性を示す活性物質はプロナーゼによって完全に失活したことからこの物質が蛋白もしくはペプチドであることが示された。

2

15

実施例7.ブタ脊髄からのSENR発現CHO細胞に対して特異的にアラキドン酸化 謝物遊耀活性を示す活性物質の精製 CHO/SENK細胞に対して特異的にアラキドン酸代謝物遊耀活性を示す活性物質をブタ脊髄から精製した代表例を以下に具体的に述べる。東京芝浦麟器似より購入した、処理当日に屠殺して衛出後は米冷保存したブタ脊髄1.0 kg (50頭分)を40 mb臓栓はなが10 M酢酸を含む70%アセトン10 1中でポリトロン (30,000 rpm、10分間)を用いて破砕した。破砕液を遠心 (8,000 rpm、30分)して上消を取り、沈殿には所度40 mb塩酸および1.0 M酢酸を含む70%アセトン10 1を加えてポリトロンによって破砕し、一晩攪拌した後、遠心 (8,000 rpm、30分)して上消を取り、上消をまとめ、エバポレーターによって減圧化にアセトンを溜去した。アセトンを除いた抽出液に等量のジエテルエーテルを加え、分液ロー

20

22

WO 00/32627 7 8

トを使って脂質を含むエーテル層を分離して水屑を回収した。エーテル脱脂した抽出液はエバポレーターによって減圧化に濃縮してエーテルを完全に除去した。濃縮液をガラス繊維遮紙(アドバンテック、DP70(90 mmφ)) で濾過し、遮液の半畳をガラス製カラム(30 Φ x 240 mm)に充填したC18(ワイエムシー

- YMCgel 0DS-AM 120-550) カラムに添加した。カラムを1.0 N酢酸400 mlで洗浄後、0.1%トリフルオロ酢酸を含む60%アセトニトリル500 mlで溶出した。溶出液を減圧化に濃縮して溶媒を溜去した後、濃縮液を凍結乾燥した。残りの半畳についても同様に処理し、凍結乾燥した。合計約1.9 gの凍結乾燥品を60mlの0.1%トリフルオロ酢酸を含む10%アセトニトリルに溶解し、10mlずつをC18カラム (トーソー、15Xgel 0DS-801, (21.5か x 300 mm) を用いた10%から60
- 0 カラム (トーソー、TSKgel ODS-801, (21.5 φ x 300 mm)) を用いた10%から60%の0.1%トリフルオロ酢酸を含むアセトニトリルの濃度勾配溶出法による FPLCにかけた。IPLCは6回行ない、溶出液は60分面に分取して6回分をまとめた 4分面について実施例5に示す方法によってSENR発現CHO細胞に添加してアラキドン酸代謝物遊羅活性を測定した。活性は分面#31および432に認められた。
- 15 これらの分画131 (①) および432 (②) を別々に以下に示すような同一の工程で描製した。それぞれの浴柱分画を減圧化に破婚して溶媒を除いた後、凍結 乾燥した。これを10%アセトニトリルを含む10 起半酸アンモニウム10 mlに溶解し、陽イオン交換カラム(トーソー、15Kgel SP-5PW (20 mp x 150 mm)) に溶加した後、10%アセトニトリルを含む10 配から300 風の半酸アンモニウム に溶加した後、10%アセトニトリルを含む10 配から300 風の半酸アンモニウム
- 20 の濃度勾配によってカラムを溶出した。①および②のいずれについても活性は 半数アンモニウム140 m付近に回収された。活性分画を疎結乾燥し、0.1%トリ フルオロ酢酸を含む10%アセトニトリル1.0 mlに溶解し、0.5 mlずつをジフェ ニルカラム(セパレーショングループ、Vydac 219-TP54)に添加した後、0.1% トリフルオロ酢酸を含む26%から31%のアセトニトリルの濃度勾配によって溶
- 25 出した。 FPLCは2回行ない、溶出液は2回分をまとめて分取した。 括性は①が7セトニトリル27.1%付近、②が27.6%付近に出現した。 それぞれの活性分画を

WO 00/32627

PCT/.IP99/06649

WO 00/32627

凍結乾燥し、0.1 mlのDMSOで溶解し、さらに0.4 mlの0.1%トリフルオロ酢酸を 含む10%アセトニトリルを加えてCNカラム (野村化学、Develosil CN-UG-5) に 添加した後、0.1%トリフルオロ酢酸を含む28.5%から33.5%のアセトニトリル の濃度勾配によって溶出した。溶出液はピーク毎に手動で分取した。活性は① がアセトニトリル29.7%付近、②が29.9%付近に溶出された(図4、5)。これ らの活性ピークを含む溶出液を蒸留水で約2倍に希釈し、0DSカラム(和光純薬 、Wakosil-11 3C18HG)に添加した後、0.1%ヘプタフルオロ酪酸を含む30%か ら35%のアセトニトリルの濃度勾配によって溶出した。 呑性は①がアセトニト リル32.2%付近、②が32.5%付近にそれぞれ単一ピークとして出現した(図6

実施例8 ブタ脊髄から精製されたSENR発現CHO細胞に対して特異的にアラキ ドン酸代謝物遊臨括性を示す括性物質のアミノ酸配列の決定

(2)

10

実施例7で精製されたCIIO/SENR細胞に対して特異的にアラキドン酸代謝物遊

用いて還元/ピリジルエチル化を行なった後、配列分析を行なったところⅡ段 **臨活性を示す活性物質のアミノ酸配列解析を行なった。本活性物質は実施例6** クを含む溶出液を用いてパーキンエルマー社Procise 494 Protein Sequencerに よってアミノ末端ブミノ酸配列分析を行なった。その結果、配列番号:5および 6に示す配列が得られた。6残基目と11残基目にはアミノ酸が検出されなかった 。そこで、活性物質②についてトリブチルフォスフィンと4-ビニルビリジンを 基目には依然としてアミノ酸が検出されなかったが、6残基目はピリジルエチル システインが検出された。これにより、活性物質②の6残基目および11残基目は システインであり、これら2つのCys残基は分子内ジスルフィド結合を形成して に示すように蛋白またはペプチドであることが推定されていたので、活性ピー いることが推定された。類似した構造を有する格性物質①も同様に6残基目およ 15 8 22

合を形成していることが推定された。以上より、2つの秳性物質の推定アミノ 敵配列として配列番号:7 および8 が決定された

実施例 9 PCR社によるブタSFARリガンド前駆体タンパク質の部分配列の取得

- 60℃・30秒、72℃・15秒のサイクルを2回、94℃・30秒、55℃・30秒、72℃・15 95, pp. 15803-15808 (1998)) 前駆休タンパク質の一部をコードする塩基配列 (accession No. AA535545) の部分配列である配列番号:10および11のprimer を用いてPCR反応を行なった。反応波の組成は、合成プライマー各1μM、鋳型DVA 500 ng, 0.2 mM dNTPs, ExTaq DNA polymerase (宝酒造) 1.25 unitおよび酵素 に付属の緞銜液で総反応液量は20m1とした。増幅のためのサイクルは、サーマ ルサイクラー (パーキンエルマー社)を用い、94℃・4分、の後、94℃・30秒、 秒のサイクルを4回、94℃・30秒、52.5℃・30秒、72℃・15秒のサイクルを6回 ブタゲノムDNA(クロンテック社)を鋳型にGenBankデータベースに登録されて 나장ヒトurotensin II (Coulouarn, Y. et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. vol. 10
 - 、94℃・30秒、50℃・30秒、72℃・15秒のサイクルを30回繰り返した。増幅産 **物の確認は1.5%アガロース電気泳動及びエチジウムブロマイド染色によって行** なった。得られた反応液2±1をTOPO TA cloning kit (インビトロジェン社)を 用いてブラスミドベクターpcr 11ヘサブクローニングし、大腸菌DII5aヘ導入し た。生じた形質転換体からQIA prep8 mini prep(キアゲン社)を用いてプラス 15
- ミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサ 一を用いて解説した。その結果、ブタ脊髄より精製されたSENRリガンドポリベ プチドの部分配列を含むブタSENRリガンド前駆体cDNAの一部と考えられる塩基 配列(配列番号:12)を得た。この配列をプローブとして実施例10に記載し 23
- たブタ脊髄cDNAライブラリーのスクリーニングを行なった。 22

びII残基目はシステインであり、これら2つのCys残基は分子内ジスルフィド結

-8

WO 00/32627

8 2

(dL) m (宝酒造社)を用いてpoly (A)'RNA画分を躢製した。このpoly (A)'RNA 2 ブタ脊髄より1sogen (ニッポンジーン社)により10tal RAAを調製後.Oligotex μgカシSuperScript Lamda System for cDNA Synthesis and λ cloning kil (ギブコBRL社)を用い、マニュアルにしたがって入2iplox Not 1 /Sal 1 ArmにcDNA ることでブタ脊髄 cDNAライブラリーを作成した.このうち1.6x10゚pfu (plaque forming unit)を大腸菌X10902Lと混合し、37℃で15分間インキュベートした後 を導入し、Gigapack III Gold (ストラタジーン社)を用いてパッケージングす 、0.7%アガロース (FMC社) LBを加え、1.5%寒天LBプレート121枚に蒔いた。

2

ィルターをアルカリ処理することで変性させた後、中和、乾燥し、254 nmの紫 外線を照射して80℃で30分間加熱することでDNAの固定を行なった。このフィル ターを1 mM EDTA、7% SDSおよび1% BSAを含む0.5 Mリン酸中で45℃で4時間イン キュペートした後、以下に述べるプローブと16時間インキュペートしてハイブ 日本バイオサービス社)した。これらを70℃で変性させた後、徐々に冷却して 互いにハイブリダイズさせ、["P]dCTP(デュポン社)存在下でKlenow酵素を用 プレートにニトロセルロースフィルターを置き、プラークを転写した。このフ 13およびこの配列と一部相補する逆鎖である配列番号:14を選んで委託合成(リダイズした。プローブは、実施例9で得られた配列から正鎖として配列番号: 2 15

社)で特製し、1,000,000 cpm/mlの濃度でハイブリダイズに用いた。洗浄は0.1% 税いて65℃で2回行なった。その後、-80℃でオートラジオグラフィーを行なっ てハイブリダイズするブラークを検出した。このスクリーニングにより9個の独 いて放射標識した。さらに、Nick カラム (アマシャムファルマシアバイオテク 50Sを含む0.2 x SSC (ニッポンジーン社製20 x SSCを希釈) 溶液で室温で4回、 20

立したプラークにハイブリダイゼーションのシグナルが認められた。これらの 陽性プラークからSuperScript Lamda System for cDNA Synthesis and A 25

目的のブタSENRリガンド前駆体cDNAを含むプラスミドを切り出し、大腸菌 (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを精製した。塩基配列決定のための反応 cloning kit (ギブコBRL社) のマニュアルにしたがってin vivo excision法で KLIBlueをトランスフォーメーションした。この大腸菌からGIA prep8 mini prep

- ガンド前駆体タンパク質の全配列をコードする3種類の塩基配列(配列番号:15 は、DyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用い 、16および17)が得られた。配列番号:15では、翻訳開始コドンATGのAを1番 目としたとき129番目の塩基がTであり配列番号:16ではCであるが、翻訳された て行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解説した。その結果、ブタSENRリ 2
 - アミノ酸はともにAsp (GAT, GAC)であり同一である。配列番号:17は、配列番 配列番号:15および16に対して配列番号:18、配列番号:17に対して配列番号 :19である。いずれの前駆体タンパク質もブタSENRリガンド② (配列番号:8) **号:15の、翻款開始コドンATGのAを1番目とすると101番目のCから208番目のGま** でが欠失したスプライシングバリアントであった。対応するアミノ酸配列は、 2
 - の前駆体であった。図8にブタSGNRリガンド前駆体のDNA配列(配列番号:15) および対応するアミノ酸配列(配列番号:18)を示す。 12

実施例11 PCR法によるウシSENRリガンド前駆体タンパク質の部分配列の

- ウシゲノムDNA(クロンテック社)を鋳型に、実施例9で用いた配列番号:10お 各0.5μM、鋳型DNA 500 ng、0.2 mM dNTPs、2.5 mM NgCl₁、AmpliTaq Gold DNA polymerase (パーキンエルマー社) 0.2μlおよび酵業に付属の穀衝液で総反応 よびIIのprimerを用いてPCR反応を行なった。反応液の組成は、合成プライマー 夜量は20ヵ1とした。増幅のためのサイクルは、サーマルサイクラー(バーキン 8
- エルマー社)を用い、55℃・9分の後、94℃・15秒、60℃・20秒、72℃・20秒の サイクルを2回、94℃・15秒、55℃・20秒、72℃・20秒のサイクルを4回、94℃ 25

PCT/.JP99/06649

84

PCT/JP99/06649

エルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解試した。そ シSENRリガンド前駆体の一部であると考えられる配列番号:20が得られた。配 pcr 2.1ヘサブクローニングし、大腸菌10P10へ導入した。生じた形質転換体か らQIA prep8 mini prep (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを幇殴した。塩基 の結果、PCR産物として、ブタSENRリガンド前駆体の配列と類似することからウ 列番号:11のプライマーはリガンドペプチドの一部をコードする塩基配列であ るが、ブタSENRリガンドのアミノ酸配列と比較することにより、ウシSENRリガ ル1をTOPO TA cloning kil (インビトロジェン社)を用いてプラスミドベクター 配列決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kil (パーキン ンドとして配列番号:21が決定された。 0 10

実施例12 ブタSENRリガンド①:Gly-Pro-Thr-Scr-Glu-Cys-Phe-Trp-Lys-Tyr-Cys-Val (配列番号:7) の製造

合成機ABI 430Aの反応権に入れ、Boc-strategy (NMP-HOBt) ペプチド合成方法 0℃・60分散枠した後、弗化水素を減圧留去し、残留物ヘジエチルエーテル 市阪Boc-Val-OCH,-PAN樹脂(0.77 m mole/g resin)0.5 m mole 分をペプチド Boc-Cys (MeBz1), Boc-Glu (OcHex), Boc-Ser (Bz1), Boc-Thr (Bz1), Boc-Pro, Boc-61y.を顧に導入し目的の保護ペプチド樹脂を得た。 この樹脂O.59gをp-クレゾール2,22g、1,4-ブタンジチオール1,2 mlと共に無水弗化水楽10 ml中、 TBoc-Cys (MeBz1), Boc-Tyr (Br-Z), Boc-Lys (C1-Z), Boc-Trp (CHO), Boc-Phe,

20

を加え沈殿を徳過した。 この沈殿に50%酢酸水を加え抽出し、不溶部分を除 き、抽出液を十分に濃縮後、50%酢酸水で充填したセファデックスG-25(商 25

品名) カラム (3.0 x 80 cm)に付し、同溶媒で展開、主要画分を集めLiChroprep (商品名) RP-18を充填した逆相クロマトカラム (2.6 x 60 cm)に付け0.1%TFA 水 200mlで洗浄、0.18TFA水 300mlと0.18TFA含有40%アセトニトリル水 300mlを用いた線型勾配溶出を行い、主要画分を集め濃縮した。此れを約4ml

- の酢酸に溶解し、蒸留水で240m1に希釈の後、アンモニア水を用いpH7.5に調 整し、緩やかに空気を吹込み攪拌した。 反応をHPLCで追跡し、SH体ペプチドの ピークがすべてSS体に変化した事を確認後、酢酸を加え溶液のpilを3に調整し 、上記LiChroprop (商品名) RP-18カラムに吸着した。カラムを0.1%TFA水 200mlで洗浄後、0.1%TFA水 300mlと0.1%TFA含有50%アセトニトリル水 300ml
- を用いた線型勾配溶出を行い、主要画分を集め、凍結乾燥し白色粉末17mg 10

質量分析による(M+H)* 1417.4(計算値 1417.6)

19.0分 HPLC洛出時間

カラム条件

カラム Wakosil 5C18T 4.6 x 100mm 15 溶離液:A液-0.1% TFA水、B液-0.1%TFA含有アセトニトリルを用い A/B

95/5~45/55へ直線型濃度勾配溶出 (25分)

流速:1.0 ml/分

実施例13 ブタSENRリガンド②:Gly-Pro-Pro-Ser-Glu-Cys-Phe-Trp-Lys-Tyr-Cys-Val (配列番号:8) の製造 2

実施例12のThrをProに変えて導入し、実施例12と同様に樹脂からの切り出し 、SHペプチドの精製、酸化、SSペプチドの精製を行い、白色粉末15mgを得

質量分析による(M+H)* 1413.4(計算値 1413.4) 25

IPLC溶出時間 19.3分

8 5

WO 00/32627

カラム条件

カラム Waknsil 5C18T 4.6 x 100mm

容離波:A液-0.1% TFA水、B液-0.1%TFA含有アセトニトリルを用い A/D

95/5~45/55へ直線型濃度勾配溶出 (25分)

流速:1.0 ml / 分 ည 実施例14.ウシSENRリガンド:Gly-Pro-Pro-Ser-Glu-Cys-Phe-Trp-Lys-Tyr-Cys-Val (配列番号:21) の製造

実施例12のThrをScrに変えて導入し、実施例12と同様に樹脂からの切り出し

、SHペプチドの特製、酸化、SSペプチドの精製を行った。 2

質量分析による(MHH)* 1403.5(計算値 1403.6)

18.8分 IFLC溶出時間

カラム条件

カラム Wakosil 5C18T 4.6 x 100mm

冷盤液:A液-0.1% TFA水、B液-0.1%TFA含有アセトニトリルを用い A/B 15

95/5~45/55~直線型濃度勾配溶出 (25分)

流速:1.0 ml / 分

実施例15.ヒトSENRリガンド:Gln-Thr-Pro-Asp-Cys-Phe-Trp-Lys-Tyr-Cys-

Val (ヒトurolonsin II、配列番号: 22) の製造 20

ヒトSENRリガンド (配列番号:22) はヒトurolensin IIとして報告されてい 3 (Coulouarn, Y. et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, vol. 95, pp. 15803-15808 (1998)) ペプチドと同一である。

tbwBoc-Val-OCH₁-PAVI樹脂 (0.77 m mole/g resin) 0.5 m mole 分を用い実施 例12と同様にBoc-Cys(MeBz1), Boc-Tyr(Br-2), Boc-Lys(C1-2), Boc-Trp(CHO)

Boc-Thr (Bz1) Boc-Pro, Boc-Asp (Ocilex), Boc-Phe. Boc-Cys (MeBz1). 25

WO 00/32627

9 8

PCT/JP99/06649

Boc-Glu(OcHcx)を類に導入した。この樹脂を実施例12と同様に処理し、ペプチ ドの切り出し、酸化した後精製した。

Ċ

質量分析による(M+H)' 1388.4(計算値 1388.6)

19.0分 HPLC洛出時間

カラム条件 ū カラム Wakosil 5C18T 4.6 x 100mm

溶解液: A液-0.1% TFA水、B液-0.1%TFA含有アセトニトリルを用い A/B

95/5~45/55へ直線型濃度勾配熔出 (25分)

筑法:1.0 ml / 分

2

実施例16 合成ブタSENRリガンドポリペプチドのCHO/SENR細胞株に対するア

ラキドン酸代謝物遊離促進活性

実施例12および13で合成した種々の遺度のSENRリガンドポリペプチド①およ び② (配列番号:7および:8) が示すSENR発現GHO細胞に対するアラキドン酸代

関物放出活性を以下の方法により測定した。CHO/SENR細胞を24穴プレートに5 x 10° ce11/we11で播種し、24時間培養後、[¹I]アラキドン酸を0,25 LG1/we11とな ミン (BSA) を含むハンクス試液 (HBSS) で洗浄し、各wellに種々の微度の合成 SENRリガンドポリペプチドを加えたO.05% BSA含有HBSS 500 41を添加した。37 るよう添加した。[*11]アラキドン酸添加16時間後、細胞を0.05% ウシ血清アルブ 2

ターに加え、反応中に遊離された[門]アラキドン酸代謝物の鼠をシンチレーショ ンカウンターにより測定した。その結果、SENRリガンドポリペプチド①および ② (配列番号:74よび:8) のいずれについてもペプチドの濃度依存的にアラ **でで30分間インキュベートした後に、反応液500 u1から350 u1をシンチレー** (図9) - なお、活性はバッフ キドン酸代謝物の培地中への放出が確認された。 20

アーのみを添加した対照区のアラキドン酸代剤物遊離買に対する百分率で示し 22

た。また、同様の活性はウシSENRリガンド(配列番号:21)あるいはヒトSENR

8.7

PCT/JP99/06649

リガンド(ヒトurolensin II)(配列番号:22)を使用しても確認された。

実施例17 合成ブタSENRリガンドポリペプチドの麻酔下ラットの血圧に対する作用

- 5 実施例12および13で合成した値々の濃度のSERRリガンドボリペプチド⑪および② (配列番号:7および:8) の麻酔下ラットの血圧に対する作用を以下の方法により砌定した。8-9過齢の様性#1s1ar rai (日本クレアより購入)をネンプタール注射液 (大日本製薬、50 mg/ml sodium pentobarbital、50 mg/kg腹腔内投与)により麻酔し、トランスデューサーに接続した血圧測定用カテーテル (投与)により麻酔し、トランスデューサーに接続した血圧測定用カテーテル (打ち) を左頚動脈に、静脈投与用カテーテル (SP-35)を左大腿静脈にそれぞれ挿入した。合成SERRリガンドは0.05% BSAを含む生理的食塩水に溶解し、1.0.
 - 100 nmol/kgとなるように左大穏静脈より投与した。血圧は連続してポリグラフ (NEC三栄社製) で記録した。ラット血圧は用盤体存的に低下し、SENRリガンドボリベプチドはラットに対して降圧作用を示した。ブタSENRリガンド10 nmol/kg 15 投与時のラット血圧 (麻酔下) に対する降圧作用を表した。ブタSENRリガンド10 nmol/kg は投与前の平均血圧に対してSENRリガンド投与によって低下した平均血圧の値で示した。また、同様の活性はウシSENRリガンド(配列番号:21) あるいはとトSENRリガンド(と Furotensin II) (配列番号:22)を使用しても確認された。これらのペプチドの降圧作用を表1に示した。

WO 00/32627

88

PCT/JP99/06649

表1 ラット血圧 (麻酔下) に対する合成プタSENRリガンドポリペプチド、合成ウシSENRリガンドポリペプチドおよび合成ヒトSENRリガンドポリペプチド (urotensin 11) の降圧作用

က

		投与量	個体数	低下した平均血圧
	01)	(10 nmol/kg)		(mulg、平均值土惯茚假费)
	ブタSENRリガンド①	01	∞	34.3 ± 4.6
	ブタSENRリガンド@	01	œ	35. 3 ± 3. 1
01	ウシSENRリガンド	01	œ	35.7 ± 7.0
	ヒトSENRリガンド	10	œ	35.1 ± 5.7

実施例18 合成プタSENRリガンドポリペプチドのラット胸部大動脈に対する収略作用

- 15 実施例13で合成した種々の濃度のSENRリガンドボリベブチド② (配列番号:8) のラット陶部大動脈に対する作用を以下の方法により潮定した。9-12週齢の雄性Wistar ral (日本チャールスリパーより購入)をネンブタール注射液 (大日本製業、50 mg/ml sodium pontobarbital、50 mg/kg腹腔内投与)により麻酔し、腹部大動脈より全採血して失血死させた。このラットより胸部大動脈を値
- 20 出し、幅5 mmのリング概本を作毀した。標本を混合ガス (95% 0,-5% CO₁) を通 気して37℃に保温したKrcbs-Henselcii溶液 (NaCl 118 mM、 KCl 4.7 mM、CaCl₁, 2.5 mM、KH₁PO₄ 1.2 mM、NaHCO₄ 2.5 mM、MgSO₄ 1.2 mM、glucose 10.0 mM) 3 ml を満たしたオーガンバス中に懇重し、等尺性収格扱力を微小荷風変換器 (UL-10GR、ミネベア社)を介してポリグラフ (NEC三染社) で配移した。静止張力は
 - 25 約0.5gとした,内皮の存在は、10.4M norepinephrine投与によって惹起した収縮が10.4M acelyIcholine投与によって弛緩することを観察することによって陥

90

PCT/JP99/06649

認した。ブタSENRリガンドポリペプチドは終徴度10-10 - 10-1 Mとなるように累 **積投与した。ラット晩部大動脈リング標本はSENRリガンドの添加によって図10** に示すように用鼠依存的に収縮した。また、同様の活性はブタSENRリガンド① (配列番号:7) 、ウシSEXRリガンド(配列番号:21)あるいはヒトSEARリガン ド(ヒトurotensin [1)(配列番号:22)を使用しても確認された。 実施例19 ヒト骨格筋由来cDNAを用いたPCR法によるヒトSENR(=GPR14)受容

S.

、合成DNAプライマー各0.2μM、0.2 mM dNTPs、Advantagc2 polymerase mix (ヒト骨格筋由来cDKA(クロンテック社)を鋳型として用い、配列番号:23お よび24の合成DNAプライマーを用いてPCR社による増幅を行なった。合成DNAプラ イマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構築したが . その際に遺伝子の5/側に制限酵素3al 1の認識する塩基配列が付加され、また 3.倒に制限酵素Spc 1の認識する塩基配列が付加されるように、5.側および3.倒に それぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反応液の組成は、cDNA鋳型2.5μ1 10 15

用い、95℃・60秒の加熱の後、95℃・30秒、72℃・3分のサイクルを5回繰り返 クロンテック社)1μ1および酵素に付属のバッファーで、総反応盤は50μmlと し、その後、95℃・30秒、70℃・3分のサイクルを5回繰り返し、さらに、95℃ ・30秒、68℃・3分のサイクルを20回繰り返して最後に68℃・3分の加熱を行な った。増幅産物の確認は、0.8%アガロースゲル電気泳動の後、エチジウムブロ した。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(バーキンエルマー社) マイド染色によって行なった。 20

実施例20 PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入 cDNA部分の塩基配列の解説による増幅cDNA配列の確認 22 実施例19で行なったPCR後の反応産物は0.8 %の低融点アガロースゲルを用い

—-pcDNA3. I/V5/Hisヘクローニングしてタンパク発現用プラスミドpcDNA3. 1-101社)を用いてDNAを回収した。Eukaryolic TOPO^N TA Cloning kil (イン ビトロゲン社)の処方に従い、回収したDNAを動物細胞発現用プラスミドベクタ て分離し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、GENECLEAN SPIN (バイオ

- をアンピシリンを含むLD培地で一晩培養し、Quiawell 8 Ultra Plasmid kit (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを開製した。開製したDNAの一部を用いて 制限酵素Sal Iによる切断を行ない、挿入されている受容体cDNA断片の大きさお hSENRを構築した。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli) DH5 a compelent cell (東洋紡) に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つク ローンをアンピシリンを含むLB幾天培地中で選択し、城笛したつま楊枝を用い て分離して形質転換体E<u>coli</u> DH5α/pcDNA3.1-hSENRを得た。個々のクローン よび方向性を確認した。塩基配列の決定のための反応はDycDeoxy Terminator ケンサーを用いて解説した。得られたクローンの配列を解析し、全ての配列が Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社) を用いて行ない、蛍光式自動シー 2 12
- |認識配列が付加し、3.側にSpe |認識配列が付加した遺伝子配列と一致すること を確認した (配列番号:25および26)。 ただし、配列番号:25のヒトSENR遺伝 報告されているとトGPR14 (=SENR)遺伝子 (EP 0 859 052 A1) の配列の5/側にSal 子の配列中1133番目の塩基は該報告 (EP 0 859 052 AI) ではCと記載されてい るが、本実施例で決定した配列ではGであった。いずれの塩基についても翻訳さ れたアミノ酸は同一である。 16

実施例21 ヒトSENR発現CHO細胞の作製

20

Plasmid Midi Kit (キアゲン社) を用いてpcDNA3.1-hSENRのプラスミドDNAを調 東筋例20で作製した形質転換体E. coli DH5a/pcDNA3.1-hSENRを培養後、

製した。これをCellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオ テク社)を用い添付のプロトコルに従ってCHO dhír 細胞に導入した,10ggのDNA 25

9 2

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

をリン盤カルシウムとの共花懸濁液とし、24時間前に5 x 10*または1 x 10*圏の CHO dhfr:細胞を播種した10 cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEM α 培地で1日間培養した後、維代し、選択培地である0.4 mg/nlの6418 (ギブコ BRL社)および10%透析ウシ胎児血清を含むMEMα培地で培養した。選択培地中で 増殖してくるヒトSENR発現CHO細胞である形質転換細胞 (CHO/hSENR) のコロニ ーを選択した。 合成ヒトSENRリガンドポリペプチド (ヒトurotensin II) の CHO/hSENR細胞株に対するアラキドン酸代謝物遊離促進活性 実施例22

アラキドン酸代謝物の培地中への放出が確認された(図11)。なお、活性はバ ッファーのみを添加した対照区のアラキドン酸代謝物遊離量に対する百分率で 示した。また、同様の活性はブタSENRリガンド (配列番号:7ねよび8) および u1をシンチレーターに加え、反応中に遊離された[H]アラキドン酸代謝物の<u>跟</u> をシンチレーションカウンターにより測定した。その結果、ヒトSEARリガンド ポリペプチド (ヒトurntensin II、配列番号:22) のペプチドの濃度仫存的に 実施例15で合成した種々の濃度のヒトSENRリガンドポリベブチド (ヒト urolensin 11)(配列番号:22)が示すとトSENR発現CHO細胞に対するアラキド トに5 x 10' cell/wellで榴種し、2/時間培養後、['H]アラキドン酸を0.25μ Ci/wellとなるよう添加した。['H]アラキドン酸添加16時間後、細胞を0.05% ウ シ血消アルブミン (BSA) を含むハンクス試液 (HBSS) で洗浄し、各wellに種々 の濃度の合成ヒトSE/RU ガンドポリペプチドを加えた0. 05% BSA含有IBSS 500 u ン磁代謝物放出活性を以下の方法により測定した。CHO/hSENR細胞を24穴プレー |を添加した。37℃で30分間インキュベートした後に、反応液500 111から350 ウシSENRリガンド (配列番号:21) を使用しても確認された。 20 15 10

25

実施例23 ウシSENRリガンドが誘起するSENR発現CHO細胞膜画分へのGTPィS

結合活性の測定

pepstalin, 4μg/ml E64, 20μg/ml leupeptin) を添加し、ポリトロン(12,000 rpm. 1分間)を用いて破砕した。細胞破砕液を遠心 (1.000 g. 15分間) して上 ウシSENRリガンド (配列番号:21) の ウシSENR発現CHO細胞膜画分に対する [⁴S]-guanosine 5'-(r-thio)triphosphateの結合促進活性を以下の方法により 例定した。最初に関画分の闢製法を記載する。Ix10*個のCHO/SENK細胞に10 ml のホモジネートバッファー (10 mM NaHCO, 5 mM EDTA. 0.5 mM PMSF, 1 μg/ml **清を得た。次にこの上済を超遠心分離(Bcckman lype 30ローター、30,000 rpm**. 1時間)し、得られた沈殿物をラットSENR発現CHO細胞模画分とした。 ro

5-(ァ-thio)triphosphate (NEN社)を2μ1と種々の改度のウシSENRリガンド (**被をつくった。アッセイ川楳画分溶液200ヵ川に、51.5 nM歳度の[¹³5]-**Guanosine GTP 7.3結合活性の測定は以下の通りである。ラットSENR発現CHO細胞膜画分を 膜希釈擬衝液(50 mMトリス塩酸穀衝液(pH 7.4)、5 mM NgC1,、150 mM NaCl 、1πΝ CDP)で希釈して、タンパク質微度30π8/mlのアッセイ用細胞膜画分溶 2

thio)triphosphatc盘を増大させた。また、同様の活性はブタSENRリガンド (配 SENRリガンドは、用量依存的に、膜画分に結合する [#S]-guanosine 5-(ァ-フィルターの放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。ウシ 配列番号:21)を2μ1添加し、この混合液を25℃で一時間保温する。混合液を フィルター濾過し、さらにフィルター洗や用パッファー(50 叫トリス塩酸緩衝 液 (nH 7.4) 、5 mM MgCl;, 1 mM EDTA, 0.1% BSA) 1.5 mlで2回洗浄した後、 20. 12

列番号:7および8)あるいはヒトSENRリガンド(ヒトurotensin 11)(配列番 号:22)を使用しても確認された。 英施例24 ヒトSENRリガンドが誘起するヒトSENR発現CHO細胞膜画分へのGTP

y S結合活性の測定

22

ヒトSENRリガンド(ヒトurolensin II)(配列番号:22)の ヒトSENR発現CHO

WO 00/32627

94

膜画分とした。

実施例25 アイソトープ標識ウシSENRリガンドの作製

(和光純葉製) を加えた後、1 mciの[""i]-ヨウ化ナトリウム (アマシャムファルマシアバイオテク社) および200 mgの過酸化水素 (10 u.1) を加えた。室温で10分間降置した後、さらに200 mgの過酸化水素 (10 u.1) を加えて10分間降置した。これをTSKgel ODS-801,カラム (4.6 mm x 25 cm、トーソー) を用いた旧にた。これをTSKgel ODS-801,カラム (4.6 mm x 25 cm、トーソー) を用いた旧にちによって特製し、[""i]模立ウンSENRリガンドを得た。同様にして、ブタSENRリガンド (配列番号:1および8) あるいはヒトSENRリガンド (配列番号:22) の[""i]標識体を作製した。

実施例26 アイソトーブ保識ウシSENRリガンドとCHO/SENR細胞を使用した結

10 合阻害实験

- 16 ・総結合を聞べるために200 pM ["1] 標識ウシSENRリガンドを含む反応用バッファー、非特異的結合を聞べるために200 pM ["1] 標識ウシSENRリガンドと1ル M非アイソトーブ標準ウシSENRリガンドを含む反応用バッファー、さらにSENR受容体に対する結合活性を調べる試料と200 pM ["1] 模類ウシSENRリガンドを含む反応用がッファー、さらにSENR受な体に対する結合活性を調べる試料と200 pM ["1] 模類ウシSENRリガンドを含む反応用バッファー、各0.5 mlをそれぞれ細胞に添加し、室温で30分間反応さ
- 20 せた。細胞を反応用バッファーで洗浄した後、0.5 N NaOHを0.2 叫添加して細胞を溶解し、溶解物の放射活性をガンマカウンターにより測定した。特異的結合は、総結合から非特異的結合を減じた値である。被験試料のラットSENR受容体結合活性は、総結合から試料を加えた細胞溶解物の放射活性を減じた値の特異的結合に対する比率で示される。

52

実施例27 アイソトープ標識とトSENRリガンドとCHO/hSENR細胞を使用した

PCT/JP99/06649

9 6

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

結合阻害実験

た(以下O.OS% BSAを含むMEMα培地を反応用バッファーと呼ぶ)。総結合を調 -プ標雄とトSENRリガンドを含む反応用バッファー、さらにヒトSENR受容体に 対する結合括性を調べる試料と150 M $[^{14}i]$ 原酸ヒトSENRリガンドを含む反応用 実施例25と同様にしてヒトSENRリガンド (配列番号:22) を["*1] 原識して作 **製した[13]] 標識ヒトSENRリガンドとヒトSENR発現CHO細胞を使用した結合阻害** 実験の方法を以下に示す。 CHO/hSENR細胞を24穴プレートに5 x 10' cell/well **へるために150 pM [''*1]標識ヒトSENRリガンドを含む反応用バッファー、非特** 異的結合を調べるために150 pM ['nt]]標識ヒトSENRリガンドと1μN非アイソト で僣種して48時間培養し、その後細胞を0.05% BSAを含むMEMα培地0.5mlで洗っ

b

は、総結合から試料を加えた細胞溶解物の放射活性を滅じた値の特異的結合に 対する比率で示される。 15

実施例28 アイソトープ標識ウシSENRリガンドとCHO/SENR細胞膜画分を使用 した結合阻害実験

7.4) , 5 mM NgCl, 0.1% BSA, 5 mM EDTA, 0.5 mM PMSF, 1 4 g/ml pcpstatin 、4μg/ml E64、20μg/ml leupeptin)で希釈して、タンパク質濃度イμg/mlの CHO/SENR細胞から調製した膜画分を膜希釈縵衝液(50 mMトリス塩酸緩衝波(pH アッセイ用細胞膜画分溶液をつくった。アッセイ用膜画分溶液100μ1に、総結 **合を調べるために200 pM ['#1] 撰識ウシSENR!) ガンドを含む膜希釈緩衝液、非** 実施例25で作製した[**1]標識ウシSENRリガンドとラットSENR発現CHO細胞の 膜画分を使用した結合阻害実験の方法を以下に示す。実施例23に記載した、 2 22

トープ標識ウンSENRリガンドを含む膜希积級衝液、さらにラットSENR受容体に 対する結合活性を関べる試料と200 pM [131]標識ウシSEARリガンドを含む膜希 **待異的結合を關べるために200 pM ['**1]標識ウシSENRリガンドと2μM非アイソ** 釈緩衝波、各100ヵ1をそれぞれ添加して室温で60分間反応させた。混合液をフ

フィルターの放射活性をガンマカウンターにより測定した。特異的結合は、総 **結合から非特異的結合を成じた値である。被験試料のラットSGNR受容体結合活** 性は、総結合から試料を加えた細胞膜画分の放射活性を滅じた値の特異的結合 に対する比率で示される。図12に値々の濃度のウシSENRリガンドの結合括性を イルター顔過し、さらにフィルターを膜希釈観衝液1.5 mで2回洗浄した後、 'n

実施例29 アイソトーブ環識ヒトSENRリガンドとCHO/hSENR細胞膜画分を使

示した。

2

バッファー、各0.5 mlをそれぞれ細胞に添加し、室温で30分間反応させた。網

2

跑を反応用バッファーで洗浄した後、0.5 N NaOilを0.2 ml添加して細胞を溶解

し、溶解物の放射活性をガンマカウンターにより測定した。特異的結合は、総

結合から非特異的結合を滅じた値である。被験試料のヒトSENN受容体結合括性

用した結合阻害実験

結合阻容実験の方法を以下に示す。実施例24に配棄した、CHO/hSENR細胞から酮 , 0.1% BSA, 5 mM EDTA, 0.5 mM PMSF. 1 μ g/ml popstatin, 4 μ g/ml E64, 20 **実施例25と同様にしてヒトSENRリガンド (配列番号:22) を["n]]標識して作** 製した['*1] 標識ヒトSENRリガンドとヒトSENR発現CHO細胞の膜画分を使用した 製した膜画分を膜希釈緩衝液(50 mMトリス塩酸緩衝液(pH 7.4)、5 mM MgCl, μg/ml leupeplin)で希釈して、タンパク質濃度60μg/mlのアッセイ用細胞膜 15

画分溶液をつくった。アッセイ用膜画分溶液100m1に、総結合を調べるために 150 pM ["51]傑識ヒトSENRリガンドを含む膜希釈緩衝液、非特異的結合を調べ るために150 pM ['ml]気益ヒトSENRリガンドと2uN非アイソトーブ標徴ヒト SENRリガンドを含む膜希釈緩衝液、さらにヒトSENR受容体に対する結合活性を 調べる試料と150 pM [^{13,}1]標識とトSENRリガンドを含む膜希釈緩衝液、各100μ 20

らにフィルターを膜希釈緩衝液1.5 mlで2回洗浄した後、フィルターの放射活 1をそれぞれ添加して室温で60分間反応させた。混合液をフィルター適過し、さ 25

86

PCT/JP99/06649

性をガンマカウンターにより測定した。特異的結合は、総結合から非特異的結 合を滅じた値である。 放験試料のヒトSENR受容体結合活性は、総結合から試料 を加えた細胞膜画分の放射括性を滅じた値の特異的結合に対する比率で示され る。図13に値々の濃度のヒトSENRリガンドの結合括性を示した。

合成ウシSENRリガンドのラットSENR発現CIIO細胞に対するcAMP合 実施例30 成抑制活性

現CIIO細胞に対するcAMP合成抑制活性を以下に示す方法で測定した。CIIO/SENR細 阪を24六ブレートに5×10'cell/wellで播種し、48時間培養した。細胞を0.2 m 実施例14で合成したウシSENRリガンド(配列番号:21)が示すラットSENR発

10

- で保温した。反応用バッファーを除き、新たに0.25m1の反応用バッファーを細 3-イソブチル-メチルキサンチンと0.05% BSAと20 nM HEPESを含むハンクス バッファー(bll 7.4)で統浄した(以下、O.2 ml 3ーイソブチルーメチルキサン チンと0.05% BSAと20 mM HEPESを含むハンクスバッファー(pH 7.4)を、反応用 バッファーと呼ぶ)。その後0.5 mlの反応用バッファーを加えて30分間培養器 2
 - 胞に加えた後、種々の量のウシSENRリガンドと2μMフォルスコリンを含む0.25 mIの反応用パッファーを細胞に加え、37℃で24分間反応させた。100 u I の20%過 塩素酸を加えて反応を停止させ、次に氷上で1時間置くことにより細胞内cAMP を抽出した。抽出液中のcANP量は、cAMP BIAキット(アマシャムファルマシア バイオテク)を用いて削定した。その結果、ウシSENRリガンドはO.3 nMの微度 で明らかに細胞内cAMP量を低下させ、さらにペプチド濃度を増やすと容量依存 的に細胞内cAMP撒は減少した。また、同様の活性はブタSENRリガンド①および ② (配列番号:7および8) あるいはヒトSENRリガンド (ヒトurotensin 11) (配列番号:22)を使用しても確認された。 20 15

実施例31 合成ヒトSEXRリガンドのヒトSENR発現CHO細胞に対するcANP合成

WO 00/32627

护制活性

実施例15で合成したヒトSENRリガンド(ヒトurolensin 11)(配列番号:22)が示すヒトSENR発現CHO細胞に対するcAMP合成抑制活性を以下に示す方法で調 定した。CHO/hSENR細胞を24次プレートに5 x iO'cell/wellで潜種し、48時間培

- **装した。細胞を0.2 m/ 3ーイソブチルーメチルキサンチンと0.05% BSAと20 m/** HEPESを含むハンクスバッファー(pH 7.4)で洗浄した(以下、0.2 mM 3ーイソ **ブチルーメチルキサンチンと0.05% BSAと20 mM HGPESを含むハンクスバッファ** を加えて30分間培養器で保温した。反応用バッファーを除き、新たに0.25 mlの 反応用バッファーを細胞に加えた後、獺々の畳のヒトSENRリガンドと2ルNフォ --(pH 7.4)を、反応用バッファーと呼ぶ)。その後0.5 mlの反応用バッファ ı,
- ガンドは0.3 nNの濃度で明らかに細胞内cANP量を低下させ、さらにペプチド激 SENRリガンド①および② (配列番号:7および8) あるいはウシSENRリガンド (ルスコリンを含む0.25 mlの反応用パッファーを細胞に加え、37℃で24分間反応 させた。100ヵ1の20%過塩茶酸を加えて反応を停止させ、次に氷上で1時間置く ことにより細胞内cAMPを抽出した。抽出液中のcAMP量は、cAMP EIAキット(ア マシャムファルマシアバイオテク)を用いて潮定した。その結果、ヒトSENRリ 度を増やすと容量依存的に細胞内cAMP量は減少した。また、同様の活性はブタ 配列番号:21)を使用しても確認された。 15
- 実施例32 PCR法によるウシSENRリガンド前駆体タンパク質の部分配列の決 20
- 1.1で表されるプライマーを用いてPCR反応を行なった。反応液の組成は、合成 ブライマーは配列番号:10で表されるプライマーが $5 \mu M$ 、配列番号:11で ウシゲノムDNA(クロンテック社)を鋳型に、配列番号:10および配列番号:
- 表されるプライマーが1 u.M. 鋳型DNA 50 ng, 0. 2 mM dNTPs. 2. 5 mM NgCl₁, AmpliTaq Gold DXA polymerase (パーキンエルマー社) 0.4mlおよび10倍濃紺のAmpliTaq 25

001

WO 00/32627

Gold bulfer 1/10届で総反応液量は40μ1とした。増幅のためのサイクルは、サーマルサイクラー (パーキンエルマー社) を用い、95℃で9分保温した後、94℃・15秒、60℃・20秒、72℃・20秒のサイクルを4回、94℃・15秒、62.5℃・20秒、72℃・20秒のサイクルを6回、94℃・20秒、52.5℃・20秒、72℃・20秒のサイ

5 クルを6回、94で・20秒、50で・20秒、72で・20秒のサイクルを8回、94で・15 移、48で・20秒、72で・20秒のサイクルを30回繰り返した後、72でで分保温し た。得ら41た反応液2±1をTOPO TA cloning kit (インビトロジェン社)を用い でプラスミドベクターpcr 2.1へサプクローニングし、大腸菌TOP10へ導入した ・生じた形質転換体からQIA prep8 mini prep (キアゲン社)を用いてプラスミ 10 FDNAを精製した。塩基配列決定のための反応はDyebcoxy Terminator Cycle Scquence Kit (バーキンエルマー社)を用いて行ない、並光式自動シーケンサ ーを用いて解紡した。その結果、PCR産物として、ブタSENRリガンド前駆体の配 列と類似することからウシSENRリガンド前駆体の一部をコードすると考えられ

実施例33 ウシ全脳cDNAの調製

る配列番号:20が得られた。

ウシ全脳poly (A)'RNA (クロンテック社) L.Oルgから、ThermoScript逆転写 酵素(ギブコ BRL社)を用い、マニュアルにしたがってoligo (dT)プライマーを 用いて60℃で逆転写を行ない、cDNAを作成した。このcDNAについてNarathon cDNA amplification kit (クロンテック社)のマニュアルに従って第二ストランドの 合成およびアダプター配列の付加を行なった。

2

実施例34 S'-RACE社によるウンSENRリガンド前駆体タンパク質をコードする 遺伝子の5'関の配列の取得 25 実施例33で得た2本鎖CDNA調製液の4 ng mRNA相当分を鋳型にし、Marathon cDNA amplification kit (クロンテック社)に付属のアダプタープライマーAPl

および配列番号:3 1 で扱されるプライマーを用いてPCRを行なった。反応被の組成は、合成プライマーは配列番号:3 1 で扱されるプライマーが0.5 μ M. API が0.2 μ M. 0.2 μ M drTps、2.5 μ M mgCl₁, AmpliTaq Gold DNA polymerase (バーキンエルマー社) 0.2 μ l および10倍遺籍のAmpliTaq Gold buffer 1/10**配**で総

- 15 た後、72で・10分保温した。PCR反応被を3.5% Nusieve GTG Agarose (宝酒造) を用いて電気泳動してエチジウムプロマイドによる巣色によって検出される 420 bp付近のバンドからGeneClean Spin kii (バイオ101柱) によって砂出される 出し、TOPO TA cloning kii (インビトロジェン社) を用いてプラスミドpcr 2.1 にサプクローニングを行なって大腸菌TOPO10へ導入した。生じた形質転換体か 20 らQIA prep8 mini prep kii (キアゲン社) を用いてプラスミドDNAを精製した 。塩基配列決定のための反応はDyeDeoxy Terminalor Cycle Sequence kii (バ
- 25 実施例35 3'-RACE法によるウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードする 遠伝子の3'側の配列の取得

ーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解説し

たところ、配列番号:33に示す配列が得られた。

<u>-</u>0

WO 00/32627

実施例33で得た2本鎖cDNA腐製液の4 ng mRNA相当分を鋳型にし、Marathon

および配列番号:34で表されるプライマーを用いてPCRを行なった。反応液の

租成は、合成プライマーは配列番号:34で表されるプライマーが0.2uM、API

:DNA amplification kit (クロンテック社)に付属のアダプタープライマーAPI

キンエルマー社) 0.2μlおよび10倍濃縮のAmpliTaq Gold buffer 1/10量で総

反応液畳は20m1とした。増幅のためのサイクルは、サーマルサイクラー (パー キンエルマー社)を用い、95℃で9分保温した後、95℃・10秒、68℃・1分のサ

ολο. 2 μ.Μ. Ο. 2 m.M dNTPs. 2.5 m.M MgCl₁, AmpliTaq Gold DNA polymerase (//---

9

PCT/JP99/06649

WO 00/32627

PCT/JP99/06649

ウシSENRリガンド前駆体タンパク質をコードする遺伝子の全長配 実施例36 実施例34および実施例35に述べたようにしてRACE法を用いて得られた50末 端側および31末端側の配列情報から予想されるウシSEARリガンド前駆体タンパ

- ಬ
- bulfer 1/10<u></u><u></u> はで総反応液量は20μ1とした。増幅のためのサイクルは、サーマ ルサイクラー (バーキンエルマー社)を用い、95℃で9分保温した後、95℃・10 秒、62℃・20秒、72℃・1分のサイクルを40回繰り返した後、72℃で10分保温し た。PCR反応液を3.5% Nusieve GTG Agarose (宝酒造)を用いて電気泳動してエ チジウムブロマイドによる染色によって検出される490 ゆ付近のバンドから 2
 - GeneClean Spin kit (バイオ101社) によってDNAを抽出し、TOPO TA cloning kit (インビトロジェン社) を用いてプラスミドpcr 2. Iにサブクローニングを行な って大陽菡10P010~導入した。生じた形質転換体からQIA prep8 mini prcp kil (キアゲン社)を用いてプラスミドDNAを幇製した。塩基配列決定のための反応 16
- 示す配列が得られた。この配列にはウシSENRリガンド前駆体の全長が含まれて いたのでこのplasmidで大脇菌TOP10を形質転換してEscherichia coli TOP10/pCR-buroを得た。配列番号:30から翻訳されるウシSENRリガンド前駆 20
- 酸配列を配列番号:21に、それをコードするDNAの塩基配列を配列番号:28 ド前駆体タンパク質のアミノ酸配列から予想されるウシSENRリガンドのアミノ 22

本鎖cDNA顕製液の4 ng mRNA相当分を鋳型とし、配列番号:37 および配列番号 polymerase (パーキンエルマー社) 0.2μlおよび10倍資格のAmpliTaq Gold ク質をコードするcDNAの全長を含む配列を得るため、実施例33で得られた二 マー濃度をともに0.5μMとし、0.2 mM dNTPs、2.5 mM MgCl,, Amplifag Gold DNA :38で表されるプライマーを用いてPCRを行なった。反応彼の組成は、プライ

イマーは配列番号:35で表されるプライマーが0.2 u.N. AP2が0.2 u.M. 0.2 mM ONTPs, 2.5 mM MgCl,, Amplitaq Gold DNA polymerase (バーキンエルマー社) 0.2 μlおよび10倍微縮のAmpliTaq Gold buffer 1/10量で総反応液畳は20μlとした **- 増幅のためのサイクルは、サーマルサイクラー (パーキンエルマー社) を用** い、95℃・9分保温した後、95℃・10秒、66℃・1分のサイクルを40回繰り返し

15

た後、72七・10分保温した。PCR反応液を3.5% Nusieve GTG Agarose (宝褶造)

プライマーAPIをAP2、配列番号:34で表されるプライマーを配列番号:35 で表されるプライマーに置き換えてPCRを行なった。反応液の組成は、合成プラ

2

イクルを40回換り返した。この反応液の0.04m1相当分を鋳型にし、アダプター

300 bp付近のバンドからGeneClean Spin kit (バイオ101社)によってDNAを抽

出し、TOPO TA cloning kit (インビトロジェン社) を用いてプラスミドpcr 2.1

20

にサブクローニングを行なって大腸菌10P010へ導入した。生じた形質転換体か らQIA prcp8 mini prep kit (キアゲン社) を用いてブラスミドDNAを精製した

を用いて電気泳動してエチジウムブロマイドによる染色によって検出される

塩基配列決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence kil (パ

ーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解散し

たところ、配列番号:36に示す配列が得られた。

22

はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence kit (パーキンエルマー社) を用いて

行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解説したところ、配列番号:30に 体タンパク質のアミノ酸配列を配列番号:2.9 に示す。また、ウシSENRリガン

WO 00/32627

104

WO 00/32627

にそれぞれ示す。また、ウシSENRリガンド前駆体タンパク質の全塩基配列およ びアミノ酸配列を図14に示す。

実施例37 SENRリガンドポリペプチドに対する抗体の作製

- ンበペプチドと4 mgのBTG (bovine thyroglobulin)を、30 mgのECDI (1-Gillichthys mirabilis)ウロテンシンⅡ(配列番号:39)を抗原としてSENRリ ガンドポリペプチドのC未倒を認識する抗体を作製した。I mgのハゼウロテンシ ブタ、ウシおよびヒトSENRリガンドポリペプチドとC末端側の構造(Cys-Phc-Trp-Lys-Tyr-Cys-Val)が一致するハゼ(long-jawed mudsucker, Ď
 - II キャリアタンパク複合体を0.15 M NaC1水溶液に対して透析した後、透析内 ロテンシンⅡ20μg相当をBalb/cマウス (雌、6~8週令) に初回免役した。初回 ハゼウロテンシンⅡーキャリアタンパク複合体を作製した。ハゼウロテンシン 彼とフロイントの完全アジュバントを混ぜ、これを抗原として1頭当たりハゼウ elhyl-3-(3-dimelhylaminopropyl)carbodiimide、同仁化学)により結合させ、 2
- 免疫から3週間後、複合体とフロイントの不完全アジュバントを混ぜ、これを抗 原として2回目の免疫をした。抗体価が上昇するまで、2週間おきに複合体とフ ロイントの不完全アジュバント混合物を免疫した。 15

抗体価の測定は、ビオチン化ハゼウロテンシン1ペプチドを利用した酵素免

- ロテンシンIAプチドの反応物をHPLC分取することで得た。得られたN末端ラベ 疫剤定法で行なった。ビオチン化ハゼウロテンシンIベブチド([N-biotinyl-Ala']-urotensin [1] は、NHS-biotin (N-hydroxysuccinimidobiotin)とハゼウ ル体のピオチン化ハゼウロテンシンロペプチドの構造は、質量分析とアミノ末 端配列分析においてN未が検出できないことにより確定した。酵素免疫測定法は 以下の通り。抗マウスlgGヒツジlgG画分溶液をコートした96穴イムノブレート 2
 - をブロックエース(大日本製薬)でブロックした後、段階希釈した免疫マウス 血消とピオチン化ハゼウロテンシン 11 ペプチドをウェル内で4℃にて16時間反 25

広させた。次にウェルを洗浄後、パーオキシダーゼ僝離ストレプトアビジンを 基質の発色が認められたウェルに添加した血滑を抗体価が上昇していると判断 ウェル内で室温にて4時間反応させた。最後にウェルを冼浄後、パーオキシダー ゼ基質をウェルに加え、基質の発色を96穴マルチフォトメーターで砌定した。

- した。ここで検出される抗体はN末端ラベル体のビオチン化ハゼウロテンシンI と結合することからこのペプチドのC末端側の構造を認識するものと考えられ る。こうした血消に含まれる抗体がブタ、ウシおよびヒトSENRリガンドポリペ **ブチドを認識していることは、上記の酵素免疫測定法においてこれらのペブチ** ドをウェルに添加することによってピオチン化ハゼウロテンシンIペプチドと b
- 抗体との結合が阻害され、その結果、発色が阻害されることによって確認した 2

(配列表フリーテキスト)

配列番号:7

配列に関する他の情報:第6番目および第11番目の2つのCys残茶は分子内ジ 15

スルフィド結合を形成している。

配列番号:8

配列に関する他の情報:第6番目および第11番目の2つのCys残基は分子内ジ

スルフィド結合を形成している。

配列番号:21 8

配列に関する他の情報:第6番目および第11番目の2つのCys残基は分子内ジ

スルフィド結合を形成している.

配列に関する他の情報 : 第 5 番目および第 1 0 番目の 2 つのCys残基は分子内ジ

スルフィド結合を形成している。 22

配列番号:39

-

WO 00/32627

105

PCT/JP99/06649

配列に関する他の情報:第5番目および第11番目の2つのCVs残基は分子内ジスルフィド結合を形成している。

産業上の利用可能性

- 5 本発明のポリペプチドをコードするDNAまたは本発明のポリペプチドは、 ①本発明のポリペプチドの有する生理作用の探索、②合成オリゴヌクレオチド プローブあるいはPCRのプライマーの作成、③SENRのリガンドや前駆体 タンパク質をコードするDNAの入手、④組換え型レセブタータンパク質の発 現系を用いたレセブター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリー
 - 10 ニング、⑤抗体および抗血消の入手、⑥DNA、RNA、抗体または抗血消を用いた診断薬の開発、⑦中枢神経機能調節剤、循環機能調節剤、心臓機能調節剤、治臓機能調節剤、泌尿器機能調節剤、必及器官機能顕節剤などの医薬の開発、⑧遺伝子治療等に用いることができる。

WO 00/32627

901

PCT/JP99/06649

讃状の徳田

- 1. 配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩。
- 5 2. 攻質的に同一のアミノ酸配列が配列番号:8または配列番号:21で表されるアミノ酸配列である請求項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩。
- 3. 精求項1記載のポリペプチドの前駆体タンパク質またはその塩。
- 4. 配列番号: 18または配列番号: 19で表されるアミノ酸配列と同一もしい。
- 10 くは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する請求項3記載の前駆体タンパク質またはその塩。
- 5. 請求項1記載のポリペプチドをコードする塩基配列を有するDNAを含有するDNAを含有するDNA。
- 6. 配列番号:27または配列番号:28で表される塩基配列を有する鮴状項
- 16 5記載のDNA.
- 7. 萠状頂3記載の前駆体タンパク質をコードする塩基配列を有するDNAを含有するDNA。
- 8. 配列番号:15、配列番号:16または配列番号:17で表される塩基配列を有する酶求項7記載のDNA。
- 20 9. 請求項5または請求項7記載のDNAを含有する組換えベクター。
- 10. 請求項9配載の組換えベクターで形質転換された形質転換体。
- 11.請求項10記載の形質転換体を培養し、請求項1記載のポリペプチドまたは請求項3記載の前駆体タンパク質を生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする請求項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはその
- 25 エステルまたはその塩、または鞘状項3配載の前駆体タンパク質もしくはその塩の製造法。

107

WO 00/32627

- 12. 請求項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステル またはその塩、または請求項3記載の前駆体タンパク質もしくはその塩に対す
- 13. 請求項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステル またはその塩、または請求項3記載の前題体タンパク質もしくはその塩を含有 2
- 14. 萠求項5または静求項7記載のDNAを含有してなる医薬。
- **必尿器機能砜節剤または感覚器官機能鋼節剤である腓求項13または請求項1** 15. 中枢機能調節剤、循環機能調節剤、心臟機能調節剤、腎臟機能調節剤、

4 記載の医薬

2

- またはその塩または請求項3記載の前駆体タンバク質もしくはその塩を用いる ことを特徴とするSENRと請求項1配載のポリペプチドもしくはそのアミド もしくはそのエステルまたはその塩、または精水項3配歳の前駆体タンパク質 16. 糊水項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステル もしくはその塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング 15
- またはその塩、または請求項3記載の前駆体タンパク質もしくはその塩を含有 してなるSENRと請求項1 記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくは そのエステルまたはその塩、または簡求項3記載の前駆体タンパク質もしくは その塩との結合性を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット 17. 勘求項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステル ន
- はそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩を用いることを特徴とするS ENRと配列番号:22で丧されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもし 18. 配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもしく くはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩との結合性を変化させる化 25

WO 00/32627

108

PCT/JP99/06649

合物またはその塩のスクリーニング方法。

はそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩を含有してなるSENRと配 19. 配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドもしく 列番号:22で表されるアミノ敵配列を含有するポリベブチドもしくはそのア

- ミドもしくはそのエステルまたはその塩との結合性を変化させる化合物または その塩のスクリーニング用キット。
- 20. 静状項16もしくは精水項18配紙のスクリーニング方法または請求項 17もしくは請求項19記載のスクリーニング用キットを用いて得られる、① SENRと崩状項1記載のポリペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエス テルまたはその塩、または欝水頃3配硫の前駆体タンパク質もしくはその塩、 2
- または②SENRと配列番号:22で表されるアミノ酸配列を含有するポリベ プチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩との結合性を変 化させる化合物またはその塩。
- 21. 請求項20記載の化合物またはその塩を含有することを特徴とする高血
 - 圧症の予防・治療薬。 15
- 22. 請求項12記載の抗体を用いることを特徴とする請求項1記載のポリペ プチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または額求項 3 記載のタンパク質もしくはその塩の定量方法。
- 23. 肺水項12配敏の抗体を含有することを特徴とする鞘水項1配報のポリ
- ペプチドもしくはそのアミドもしくはそのエステルまたはその塩、または静水 項3記載の前駆体タンパク質もしくはその塩の機能が関与する疾患の診断剤。 20

2/14

WO 00/32627

2

X

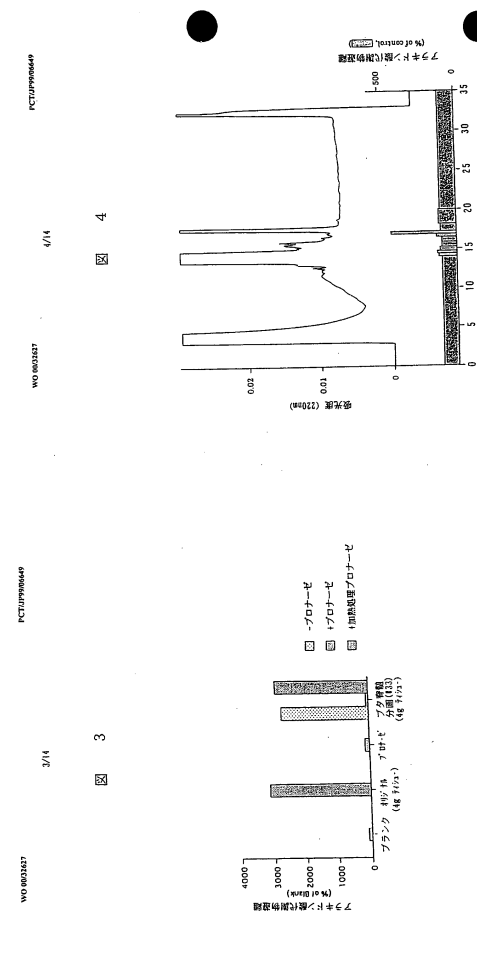
PCT/JP99/06649

14

WO 00/32627

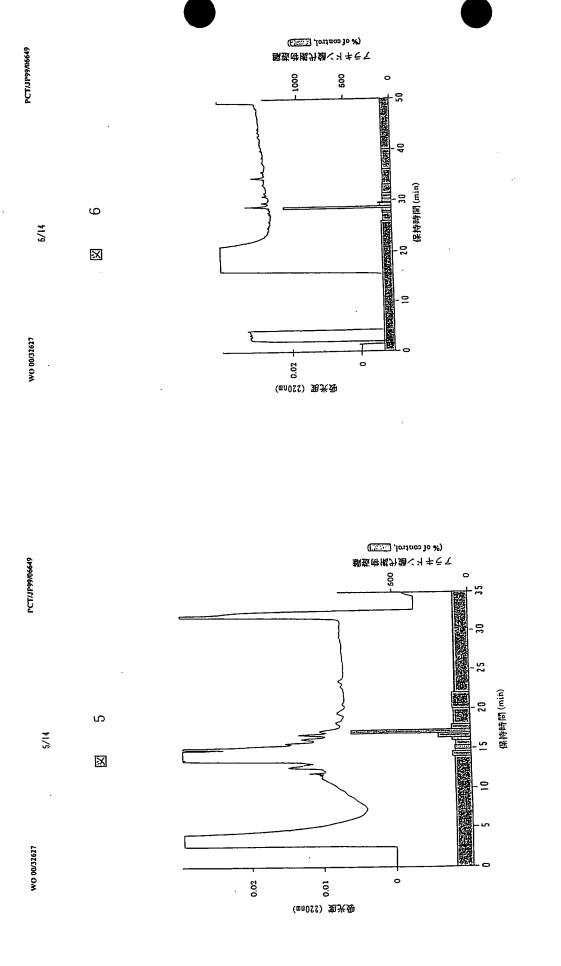
図

1050 1100 1150 200 300 400 500 550 900 650 700 750 800 850 900 950 0001 450 CTTTGGGACC AGCATTGTGG GGCCTGGCTT GGTCATTGGG CTGCTCTATG TACCCATGAT GCTTGCCATC CAGCTGGTCC GCAGGGGCTC TAAGAGCCTC ACACGGCGGC TGCCCAACCC CAGGGTGCTC TACCTCATCC TTGGTATCGT CCCAGTACCA CGAGGCCATG CCACTGACTC CCGAGACTGC ACGCATTGTC CAGCAGCCAA CAGGCCACAG AGACCCTCAT GCTGTCTCCA GTCCCCGTA 5'- Gregarates creteaseer seasteraca acaasertre atatecteae CGTGTCCGGA AGCACTGTGA CTGAGCTGCC TGGTGACTCC AACGTGTCCC TCAACAGITC CIGGICCGGC CCAACAGATC CCAGCICCCI GAAAGACCIT GIGGCCACGG GIGTCATCGG GGCAGIGCTC TCAGCCATGG GIGTGGTGGG CATGGTGGGA AATGTATACA CTTTGGTGGT CATGTGCCGG TTTCTGCGTG CCTCGGCCTC CATGTACGTC TATGTGGTCA ACCTAGCGCT GGCTGATCTG CTGGCACTTT GGAGATGTGG GCTGCAGAGT CCTCTTTAGC CTGGACTTCC TGACAATGCA CGCCAGCATC TTCACCCTGA CCATAATGAG CAGCGAACGC TCCGTCTGGC CAGGGCCTAC TGGCTATCTC AGCAAGCTTC TTTCAAGCAG CCTTCTCTTC TGGGCCTGCT TTCTACCCTT CTGGCTGTGG CAGCTGCTGG AACTACCIGA CCACCIGCCI CACITATGGC AACAGIIGCA TCAAICCCIII CCTCTACACT CTGCTCACCA AGAACTATCG AGAGTACCTA CGTGGCCGCC AGCGGTCACT GGGTAGTAGT TGCCACAGCC CAGGGAGTCC TGGCAGCTTC CTGCCCAGCC GAGTCCACCT CCAGCAGGAC TCGGGCCGCT CGCTGTCCTC CTGTACCTGC TGAGCATTCC CTTCATCATA GCCACCTACG TCACTAAGGA TATGCAGCCG TACTGAGGCC TCTGGACACA GTCCAGCGCT CCAAGGGTTA CCGTAAGCTG CTGGTGCTGG GCACCTGGTT GCTGGCACTG CTGCTGACCC TGCCTGCCAG CCTGGGGCCC TCGTGCCAC CGTACTTACC TAACGTTGCT ACGGGGCCCT TCTCTGAGAG TGCACTGTGC AATACTAGT-3'



差替之用紙 (規則26)

保持時間 (min)



差替之用紙 (規則26)

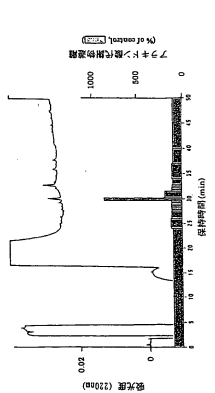


8/14

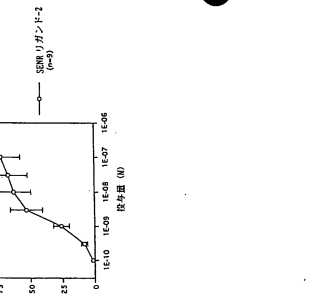
WO 00/32627

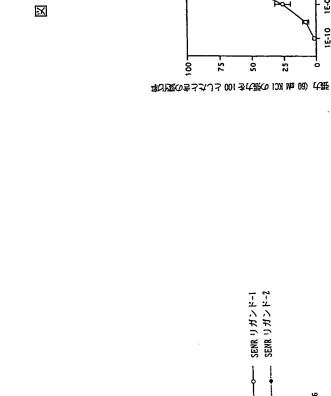
 ∞

図



差替之用紙 (規則26)





10

10/14

WO 00/32627

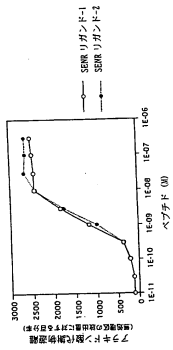
PCT/JP99/06649

9/14

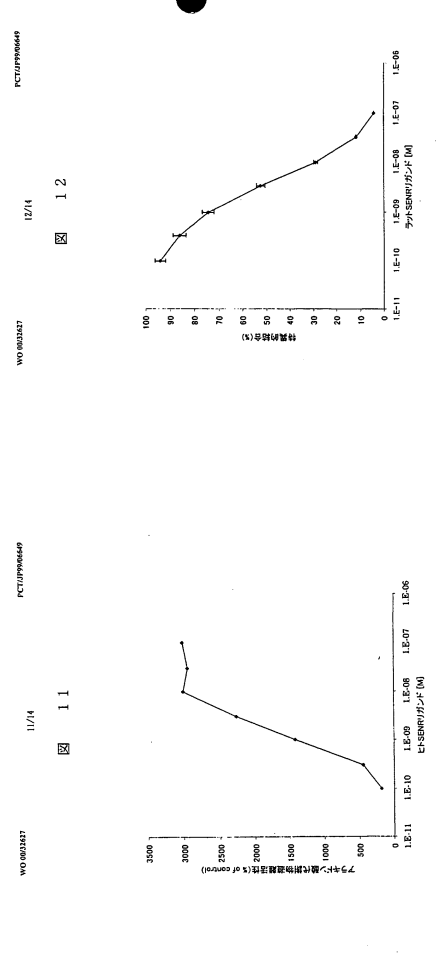
WO 00/32627

G

 \boxtimes



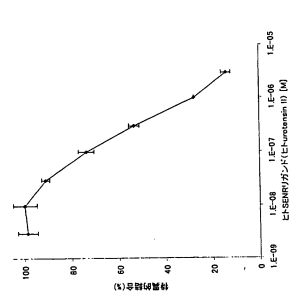
差替之用紙 (規則26)





က X

WO 00/32627



14/14

PCT/JP99/06649

図

4

ATC TAT AMC CTG CTC TCC TGC TGT TTG CTT TTC ATA GGA TCC TTA AMT CGG CTC CTG TGT Met Tyr Lys Leu Yai Ser Cys Cys Leu Leu Phe I le Gly Ser Leu Asn Pro Leu Leu Ser 39 CTT CCT CTC CAT GAC TGC AGG CAA GAG TGC CTG CAG CTC TTA GCA CCT GAA GAT GTC AGA Leg Pro Val Leg Asp Set Arg Gln Glu Set Leu Glo Leu Leu Ala Pro Glu Asp Val Arg

50 FC CTG GAT GAG CTG GAA AGA GGG TGT CTT CTG CAG ATG CTG CCA GAG ATG TCA GGG Ser Thr Leu Asp Giu Leu Giu Arg Ala Ser Leu Leu Gin Met Leu Pro Giu Met Ser Giy 30 GCN GAG ACA GGA GAG GGT CTT AGG AAC ACA GAT CGC ATT ACC AAC ATT TTT TAC CCA AGA A1a GIU Thr GIY GIU GIY Leu Arg Asa Thr Asp Pro lie Thr Asb lie Phe Tyr Pro Arg 90 GGA ANC ATG AGA AAG GCC TTC TCT GGC CAA GAI CCT AAG CTT TTC CTG AGT GAC CTT TTG GIY ASA Nei Arg Lys Als Phe Ser GIY GIa Asp Pro Lys Leu Phe Leu Ser Asp Leu Leu TCC AGA ATT AGG AAA CAA TCT AAG AAA GGT GGA CCT TCC TCT GAA TGC TTC TGG AAA TAC Ser Arg lie Arg Lys Gla Ser Lys Lys Arg GLy Pro Ser Ser Gla Cys Phe Trp Lys Tyr

TGA AGC AMA ATG ACC CTC TAC TAC TTA CCT CCA AGA CGA CCA TCT GAG AMA ATG 122 161 610 Cys Val

TAN ANT ANA GA

PCT/JP99/06649	
	2/20
WO 00/32627	
PCT/JP99/06649	
11261700 171	1/20

WO 00/32627		2/20
SEQUENCE LISTING	TING	⟨210⟩ 3
<110> Takeda Chemical Industries. Ltd.		
(120) Polypeptide. Its Production and Use	۰	<212> DNA
<130> 2573W00P		(213) Rai
<150> JP 10-338984		<400> 3
<151> 1998-11-30		GICGACATGG CICTGAGCCI GGAGTCTACA ACAAGCTITC ATATGCTCAC CGTGTCCGGA
<150> JP 11-026848		AGCACTGTGA CTGAGCTGCC 16GTGACTCC AACGTGTCCC TCAACAGTTC CTGGTCCGGC
<151> 1999-02-04		CCAACAGATC CCAGCTCCCT GAAAGACCTT GTGGCCACGG GTGTCATCGG GGCAGTGCTC
(150) JP 11-239367		TCAGCCATGG GTGTGGTGGG CATGTGGGGA AATGTATACA CTTTGGTGGT CATGTGCCGG
<151> 1999-08-26		TTTCTGCGTG CCTCGGCCTC CATGTAGGTC TATGTGGTCA ACCTAGCGCT GGCTGATCTG
<160> 39		CTGTACCTGC TGAGCATTGC CTTCATCATA GCCACCTAGG TCACTAAGGA CTGGCACTTT
(210) 1		GGAGATGTGG GCTGCAGAGT CCTCTTTAGC CTGGACTTCC TGACAATGCA CGCCAGCATC
(211) 32		TTCACCCTGA CCATAATGAG CAGCGAACGC TATGCAGCCG TACTGAGGCC TCTGGACACA
<212> DNA		GTCCAGCGCT CCAAGGGTTA CCGTAAGCTG CTGGTGCTGG GCACCTGGTT GCTGGCACTG
(213) Artificial Sequence		CTGCTGACCC TACCCATGAT GCTTGCCATC CAGCTGGTCC GCAGGGGCTC TAAGAGCCTC
<220>		TGCCTGCCAG CCTGGGGCCC TCGTGCCCAC GGTACTTACC TAACGTTGCT CTTTGGGACC
〈213〉		ACCATTGTGG GGCCTGGCTT GGTCATTGGG CTGCTCTATG TCCGTCTGGC CAGGGCCTAC
(400) 1		FGGCTATETE AGGAAGETTE TTTEAAGGA ACACGGCGG TGCCCAACCE CAGGGTGCTC
GTCGACATGG CTCTGAGCCT GGAGTCTACA AC 32	2	TACCTCATCC TTGGTATCGT CCTTCTCTTC TGGGCCTGCT TTCTACCCTT CTGGCTGTGG
<210> 2		CAGCTGCTGG CCCAGTACCA CGAGGCCATG CCACTGACTG CCGAGACTGC ACGCATTGTC
(211) 32		AACTACCTGA CCACCTGCCT CACTTATGGC AACAGTTGCA TCAATGCCTT CCTCTACACT
<212> DNA		CTGCTCACCA AGAACTATCG AGAGTACCTA GGTGGCCGCC AGCGGTCACT GGCTAGTAGT
<213> Artificial Sequence		TGCCACAGGC CAGGGAGTCC TGGCAGCTTC CTGCCCAGGC GAGTCCACCT CCAGCAGGAC
<220>		TOGGECCECT CECTETCETE CAGEAGECAA CAGECCACAG AGAECETEAT GETGTETECA
<223>		GTCCCCCGTA ACGGGCCCT TCTCTGAGAG TGCACTGTGC AATACTAGT
<400> 2		⟨210⟩ 4
ACTAGTATTG CACAGTGCAC TCTCAGAGAA GG 35	32	<211> 326

TGGGA AATGTATACA CTTTGGTGGT CATGTGCCGG 240 ATGGC AACAGTIGCA ICAAICCCTI CCICIACACT 960 ACCTA CGTGGCCGCC AGCGGTCACT GGGTAGTAGT 1020 GCTTC CTGCCCAGCC GAGTCCACCT CCAGCAGGAC 1080 GCCAA CAGGCCACAG AGACCCTCAT GCTGTCTCCA 1140 ACTCC AACGTGTCCC TCAACAGTTC CTGGTCCGGC 120 ACCTT GTGGCCACGG GTGTCATCGG GGCAGTGCTC 180 ACCTC TATGTGGTCA ACCTAGGGCT GGCTGATCTG 300 VICATA GCCACCTACG TCACTAAGGA CTGGCACTTT 360 TTAGC CTGGACTTCC TGACAATGCA GGCCAGCATC 420 MACGC TATGCAGCCG TACTGAGGCC TCTGGACACA 480 AGCTG CTGGTGCTGG GCACCTGGTT GCTGGCACTG 540 CCATC CAGCTGGTCC GCAGGGGTC TAAGAGCCTC 600 CCCAC CGTACTTACC TAACGTTGCT CTTTGGGACC 660 TTGGG CTGCTCTATG TCCGTCTGGC CAGGGCCTAC 720 AGCAG ACACGCCGC TGCCCAACCC CAGGCTGCTC 780 TCTTC TGGGCCTGCT TTCTACCCTT CTGGCTGTGG 840 CCATG CCACTGACTC CCGAGACTGC ACGCATTGTC 900 GAGAG TGCACTGTGC AATACTAGT

WO 00/32627 3/20 PCT/JP	PCT/JP99/06649	WO 00/33627 , 4/20
(212) RNA		<223>
(213) Unknown		. (400) 6
<220¢>		Giy Pro Pro Ser Giu Xaa Phe Trp Lys Tyr Xaa Yal
(223)		1 5 10 12
400b>		⟨210⟩ 7
CAAAAGGUGG AGGUCCACGG GGGUGGGGG CGCUCUAACU AGUATUGCAC AGUGCACUCU	09	⟨211⟩ 12
	120	⟨2112⟩ PRT
	180	(213) Pig
	240	<223> The 6th cystein residue binds with the 11th cystein residue to form
	300	a intra-molecular disulfide-bond.
	326	⟨400⟩ 7
⟨310⟩ \$		Gly Pro Thr Ser Glu Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val
. (311)		1 9 10 12
(312) PRT		⟨210⟩ 8
(213) Pig		⟨311⟩ 13
<220>		<212> PRT
(122)		<213> Pig
(223)		<223> The 6th cystein residue binds with the 11th cystein residue to form
<400> 2		a intra-molecular disulfide-bond.
Gly Pro Thr Ser Glu Xaa Phe Trp Lys Tyr Xaa Vai		⟨400⟩ 8
1 2 10 12		Gly Pro Pro Ser Glu Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val
		1 5 10 12
21 (2112)		(210) 9
(212) PRT		(211) 386
(213) Pig		<212> PRT
(0.22)		<213> Pig
(22)		⟨400⟩ 8

PCT/JP99/06649	5/20
WO 00/32627	

FCT/JP99/06649

6/20

WO 00/32627

٧a١		Leu		Lea		Val		Leu	80	Ala		Val		Ser		Mel		6In	160	Lcu		Arg		His		GLy
重	15	Ser Leu		Asp		Val		Phe			95	Tyr				<u>=</u>				Ľc	175			Ala		Pro
Leu		Val	30	Ser Leu Lys Asp		Gly Val Val		Gly Asn Val Tyr Thr Leu Val Wal Met Cys Arg		Asn Leu Ala Leu		Thr	9	Cys Arg Val Leu Pho		Έ		Ē		Ţτ		lle Gin Leu Yai	190	Arg		Glý Pro Gly
Met		Val Thr Glu Leu Pro Glu Asp Scr Asn Val		Leu	45	Net		Cys		Lcu		Ala		Va.	. 125	Ľ		Asp		Ē		611		Trp Gly Pro Arg	202	Val
His		Ser		Ser		۸la	09	Me t		Asn		116		Λrg	•	重	140	Leu		G1 y		l e		Gly		Ser He
Phe		Asp		Ser		Ser		Val	15	Val		II e		Cys		Phe		Pro	155	Leu		۸ia		Trp		Ser
Ser	0	15		Pro		Leu		Val		Val	90	Phe		GJ y		<u>=</u>	-	Arg		Val	170	Ccu		۸la		
귤		Pro	52	Asp		Val		Lea Lea		Tyr		Pro	105	Val		Ser		Leu		[en		Wei	185	Pro		Gly
Ţļ.		Leu		Ë	9	۸la		Ĭ		Val		<u>=</u>		Asp	120	Ala		Val		Ę		Met		Le E	200	Phe
Ser		9		Pro		G.y	22	ž		₹		Ser		G.		H.s	135	Ala		Lys		Pro		Cys		Len
3		Ĕ		Ser Trp Ser Gly Pro Thr Asp Pro		116		Val	22	Ser Mei Tyr Val Tyr Val Val		Leu		Phe		Met		Ala	150	Arg		Leu		Ser Leu Cys Leu Pro Ala		Tyr Lev Thr Leu Leu Phe Gly Thr
Leu	ર	Val		Ser		Val		Asn		Ser	82	Leu		His		护		Tyı		Ţ	165	Ę		Ser		Ţ
Ser		Ser Thr	20	Tr		GI y		61 y		Ser Ala		Ţ	90	Tr		Len		Arg		G.		Leu	180	Ser Lys		Leu
ĘĒ		Ser			35	Ala Thr Gly Val lic Gly Ala Val Leu Ser Ala Met		Val				Leu		Asp	115	Asp Phe Leu Thr Met His Ala Ser lle Phe Thr Leu Thr lle Met		Ser Glu Arg Tyr Ala Ala Val Leu Arg Pro Leu Asp Thr Val		Scr Lys Gly Tyr Arg Lys Leu Leu Val Leu Gly Thr Trp Lcu Lcu				Ser	195	Ţyr
Met Ala Leu Ser Leu Glu Ser Thr Thr Ser Phe His Met Leu Thr Val		Gly		Ser			20	Gly Met Val		Ala		Asp Leu Leu Tyr Leu Leu Ser lle Pro Phe 11e lle		Thr Lys Asp Trp His Phc Gly Asp Val Gly		Asp	130			Ser		Ala Leu Leu Leu Thr Leu Pro Met Met Leu Ala		613		Arg Thr
Met	_	Ser		Asn		Val		613	65	Arg		Asp		녙		Lea		Ser	145	Arg		A.		Arg		Λrg

| 210 | 211 | 212 | 215 | 216 | 215 | 216 | 216 | 217 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218 | 218

<213> Artificial Sequence

<211> 20 <211> <212> DNA

<210> 10

385

WO 00/32627	7/20	PCT/JP99/06649	WO 00/32627	PCT/J	PCT/JP99//16649
(022)			⟨210⟩ 14		
(223)			<211> 46		
<400> 10			\NO <212>		
GATTTCTCTG GACAAGATCC 20			<213> Artificial Sequence		
(210) 11			<220>		
<211> 24			<223>		
<212> DNA			⟨400⟩ 14		
(213) Artificial Sequence			TTCAGAGGGG GCCCACGIT TCTTGTATGG TTTCTTGATT CTGGCC	3 TITCITGATI CTGGCC 46	
(072)			4210> 15		
(2223)			<211> 638		
(400) 11			<212> DNA		
TCAGACACAG TATTTCCAGA AGCA 24			(213) Pig		
			<220>		
01 <112>			⟨223⟩		
(212) DVA			(400) 15		
(213) Pig			CGGACCAACA GAAGCCAGGA AGGAAGTGT	CGGACCAACA GAAGCCAGGA AGGAAGTGTC CTGCCTCCTG CCAGTCATGT CCAAGCTGGT	09
(400) 12			CCCCTGCTTG CTCCTCCTAG GATGCTTAG	CCCCTGCTTG CTCCTCCTAG GATGCTTAGG TCTCCTCTTC GCTCTTCCCG TCCCTGACTC	120
TAACATTITT CTGAGTCACC TTTTGGCCAG AATCAAGAAA CCATACAAGA AACGTGGGCC	AATCAAGAAA CCATACAAGA AACGTO	09	CAGGAAAGAG CCCCTGCCCT TCTCAGCAC	CAGGAAAGAG CCCCTGCCCT TCTCAGCACC TGAAGATGTC AGATCAGCTT GGGATGAGCT	180
CCCCTCTGAA		. 02	GGAAAGAGCC TCCCTTCTTC AGATGCTGC	GGAAAGAGCC TCCCTTCTTC AGATGCTGCC AGAGACGCCA GGTGCAGAGG CAGGAGGA	240
(210) 13			TCTCAGGGAA GCAGATGCCG GAATGGACAI	TCTCAGGGAA GCAGATGCCG GAATGGACAT TTTTTACCCA AGAGGAGAAA TGAGAAAGGC	300
(211) 44			TTTCTCTGGA CAAGATCCTA ACATTTTTC	TITCTCTGGA CAAGATCCTA ACATTTITCT GAGTCACCTT TTGGCCAGAA TCAAGAAACC	360
<212> DNA			ATACAAGAAA CGTGGGCCCC CCTCTGAATO	ATACAAGAAA CGTGGGCCCC CCTCTGAATG CTTCTGGAAA TACTGTGTCT GAAGTCACCT	420
(213) Artificial Sequence			CAACAACAAC CATCTTAGAA AATGTAAAA	CANCAACAAC CATCTTAGAA AATGTAAAAA AAGTGCTTGA CTTGACAGCA GTGCAGATGA	480
(SZO)			AAAACCAGGC AAACCCTACT CTGTTCACT/	AAAACCAGGC AAACCCTACT CTGTTCACTA TTATCTGGAA AATAAACCCT TTGTGTTTGG	540
<223 >			CCAAAJAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAA	ccaaahaaa aaanaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaa	009
(400) 13			AAAAALAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAA	а алалала	638
TAACATTTTT CTGAGTCACC TTTTGGCCAG AATCAAGAAA CCAT	AATCAAGAAA CCAT 44		(210) 16		

WO 00/33627	PCT/JF	PCT/JP99/06649	WO 00/31627 10/20	PCT/J
(211) 583			AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAA	AAAAA AA
<212> DNA			⟨210⟩ 18	
<213> Pig			<2115 121	
(400) 16			(212) PRT	
GACCAACAGA AGCCAGGAAG GAAGTGTCCT GCCTCCTGCC AGTCATGTCC AAGCTGGTCC	GCCTCCTGCC AGTCATGTCC AAGCTGGTCC	09	<213> Pig	•
COTGOTTGCT COTCOTAGGA TGCTTAGGTC TCCTCTTGGC TCTTCCGGTC CCTGACTCCA		120	<400> 18	
GGAAAGAGCC CCTGCCCTTC TCAGCACCTG AAGATGTCAG ATCAGCTTGG GACGAGCTGG		081	Met Ser Lys Leu Val Pro Cys Leu Leu Leu Leu Gly Cys Leu Gly Leu	cu Leu Gly Cys Leu Gly Leu
AAAGAGCCTC CCTTCTTCAG ATGCTGCCAG AGACGCCAGG TGCAGAGGAGGATC		240	1 5 1	10 15
ICAGGGAAGC AGATGCCGGA ATGGACATTT ITTACCCAAG AGGAGAAATG AGAAAGGCTT		300	Leu Phe Ala Leu Pro Val Pro Asp Ser Arg Lys Glu Pro Leu Pro Phe	rg Lys Glu Pro Leu Pro Phe
ICTCTGGACA AGATCCTAAC ATTTTTCTGA GTCACCTTTT GGCCAGAATC AAGAAACCAT		360	20 25	30
ACANGANNG TGGCCCCCC TCTGAATGCT TCTGGAAATA CTGTGTCTGA AGTCACCTCA		420	Ser Ala Pro Glu Asp Val Arg Ser Ala Trp Asp Glu Leu Glu Arg Ala	rp Asp Glu Leu Glu Arg Ala
ACAACAACCA TCTTAGAAAA TGTAAAAAA GTGCTTGACT TGACAGCAGT GCAGATGAAA		480	35 40	45
AACCAGGCAA ACCETACICT GITCACTATT AICTGGAAAA TAAACCCTTT GTGTTTGGCA		540	Ser Leu Leu Gin Mei Leu Pro Giu Thr Pro Gly Ala Giu Ala Gly Giu	ro Gly Ala Glu Ala Gly Glu
AGTTAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAAA AAAAAAAA		583	50 55	09
(210) 17			Asp Leu Arg Glu Ala Asp Ala Gly Met Asp lie Phe Tyr Pro Arg Gly	sp lie Phe Tyr Pro Arg Gly
(211) 522	•		65 70	75 80
<212> DNA			Glu Met Arg Lys Ala Phe Ser Gly Gln Asp Pro Asn lle Phe Leu Ser	sp Pro Asn lie Phe Leu Ser
<213> Pig			85	0 95
<400> 17			His Leu Leu Ala Arg ile Lys Lys Pro Tyr Lys Lys Arg Gly Pro Pro	yr Lys Lys Arg Gly Pro Pro
ACTTGAGGCT TGGGACCAAC AGAAGGCAGG AAGGAAGTGT CCTGCCTCCT GCCÀGTCATG	AAGGAAGTGT CCTGCCTCCT GCCAGTCATG	09	100	0110
TCCAAGCTGG TCCCCTGCTT GCTCCTCCTA GGATGCTTAG GTCTCCTCTT GGCTCTTCCC		120	Ser Glu Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val	
GTCCCTGACT CCAGGAAAGA GCCCCTGCCC TTCTCAGATG CCGGAATGGA CATTTTTAC		081	115 120	
CCAAGAGGAG AAATGAGAAA GGCTTTCTCT GGACAAGATC CTAACATTTT TCTGAGTCAC		240	61 (012)	
CITITGGCCA GAATCAAGAA ACCATACAAG AAACGTGGGC CCCCCTCTGA ATGCTTCTGG		300	(211) 85	
AAATACTGTG TCTGAAGTCA CCTCAACAAC AACCATCTTA GAAAATGTAA AAAAAGTGCT		360	<212> PRT	
TGACTTGACA GCAGTGCAGA TGAAAAACCA GGCAAACCCT ACTCTGTTCA CTATTATCTG		420	<213> Pig	
GAAAATAAAC CCTTTGTGTT TGGCAAGTTA AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA		480	<400> 19	

225

PCT/JP99/06649 WO 00/J1627 WO 00/J1627	11/20
WO 00/3262	

12/20

						•																				
Leu Leu Gly Cys Leu Gly Leu	10 15	Arg Lys Glu Pro Lcu Pro Phe	30	Pro Arg Gly Glu Net Arg Lys	45	Phe Leu Ser His Leu Leu Ala	09	Gly Pro Pro Ser Glu Cys Phe	75 80								GGAAACAA TCTAAGAAAC GTGGACCTTC 60	29					<223> The 6th cystein residue binds with the 11th cystein residue to form			; Tyr Cys Val
Met Ser I.ys Leu Val Pro Gys Leu Leu Leu Ceu Gly Gys Leu Gly Leu	5	Leu Phe Ala Leu Pro Val Pro Asp Ser Arg Lys Glu Pro Leu Pro	20	Ser Asp Ala Gly Net Asp lie Phe Tyr Pro Arg Gly Glu Met Arg Lys	35 40	Ala Phe Ser Gly Gln Asp Pro Asn lle Phe Leu Ser His Leu Leu Ala	50 55	Arg lle Lys Lys Pro Tyr Lys Lys Arg Gly Pro Pro Ser Glu Cys Phe	65 70	Trp Lys Tyr Cys Val	85	<210> 20	<211> 67	<212> DNA	⟨213⟩ Rat	<400> 20	GCTITTCCTG AGTGACCTTT TGTCCAGAAT TAGGAAACAA TCTAAGAAAC GTGGACCTTC	CTCTGAA	<210> 21	<211> 12	<212> PRT	<213> Ra1	<223> The 6th cystein residue bind	a intra-moleçular disulfide-bond.	<400> 21	Gly Pro Ser Scr Glu Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val

<223> The 5th cystein residue binds with the 10th cystein residue to form 2 37 10 Glu Thr Pro Asp Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val 33 TCGTGAGTCG ACCACCATGG CGCTGACCCC CGAGTCC 2 GCTGGACTA GTGCCGCCC TCCGCGTGCT CAC a intra-molecular disulfide-bond. <213> Artificial Sequence <213> Artificial Sequence s <213> Human <210> 24 **<400>** 24 <210> 22 <212> PRT **<400>** 23 (211) 33 <212> DNA (210) 23 (211) 37 <212> DNA ⟨400⟩ 22 (311) 11 <210> 22 <220> <220> <223> **<223**>

14/20

13/20

(213) Human

(211) 1215

(212) DNA

(400) 25

CAAGAGCCIG TGCCTGCCCG CCTGGGGCCC GCGCGCCAC CGCGCCTACC TGACGCTGCT 660 CGTCAACTAC CTGACCACCT GCCTCACCTA CGGCAACAGC TGCGCCAACC CCTTCCTCTA 960 GGGCGCTCC CTGTCTTCCT GCAGCCCACA GCCCACTGAC AGCCTCGTGC TGGCCCCAGC 1140 1215 CCCCACCCCC AGCTCTGTGC CGCAGCCGCC TGGCGGCCCC AACGCAACCC TCAACAGCTC 120 540 9 720 780 CCCCTCCCC CTCCTGCTGG GCATCGTGCT GCTCTTCTGG GCCTGCTTCC TGCCCTTCTG 840 CACGCTGCTC ACCAGGAACT ACCGCGACCA CCTGCGCGGC CGCGTGCGGG GCCCGGGCAC 1020 CGGGGGGGC CGGGGGCCCG TICCCICCT GCAGCCCCGC GCCCGCTTCC AGCGCTGTTC 1080 GECCCGGCC CGACCTGCCC CCGAGGTCC CAGGCCCCG GCGTGAGCAC GCGCAGGGGC 1200 GCTGGCGCTG CTGCTGACGC TGCCGGTGAT GCTGGCCATG CGGCTGGTGC CCCGGGGTCC CCGCCCCTAC CCCCCTCCC AGCCCCCTC CTTCAAGCGG GCCCGCCGC CGGGGCCCC ICGIGAGICG ACCACCAIGG CGCIGACCCC CGAGICCCCG AGCAGCIICC CIGGGCIGGC CACCTGCCGC TCCCTGCGTG CGGTGGCCTC CATGTACGTC TACGTGGTCA ACCTGGCGCT COCCAGCATC ITCACCCTGA CCCTCATGAG CAGCGAGCGC TACGCTGCGG TGCTGCGGCC GCTGTGGCAG CTGCTCGCCC AGTACCACCA GGCCCCGCTG GCGCCGCGGA CGGCGCGCAT CTGGGCCAGC CCGACCGAGC CCAGCTCCCT GGAGGACCTG GTGGCCACGG GCACCATTGG GACTETECTG TEGGECATEG GEGTGGTGGG CGTGGTGGGC AACGCCTACA CGCTGGTGGT GGCCGACCTG CTGTACCTGC TCAGCATCCC CTTCATCGTG GCCACCTACG TCACCAAGGA GTGGCACTTC GGGGACGTGG GCTGCCGCGT GCTCTTCGGC CTGGACTTCC TGACCATGCA GCTGGACACE GTGCAGCGCC CCAAGGGCTA CCGCAAGCTG CTGGCGCTGG GCACCTGGCT CTTCGCCACC AGCATCGCGG GGCCCGGGCT GCTCATCGGG CTGCTCTACG CGCGCTGGC SCCACTAGTC CAGGC

<212> PRT

(213) Human

(400) 36

Met Ala Leu Thr Pro Glu Scr Pro Scr Scr Phc Pro Gly Lcu Ala Ala

Thr Gly Ser Ser Val Pro Glu Pro Pro Gly Gly Pro Asn Ala Thr Leu

Asn Ser Ser Trp Ala Ser Pro Thr Glu Pro Ser Ser Leu Glu Asp Leu

val Ala Thr Gly Thr 11e Gly Thr Lcu Lcu Ser Ala Met Gly Val Val

Gly Val Val Gly Asn Ala Tyr Thr Leu Val Val Thr Cys Arg Ser Lcu

Arg Ala Vai Ala Ser Met Tyr Val Tyr Val Val Asn Lcu Ala Leu Ala

Asp Leu Leu Tyr Leu Leu Ser 11e Pro Phe 11e Vai Ala Thr Tyr Vai

Thr Lys Glu Trp His Phe Gly Asp Val Gly Cys Arg Val Leu Phe Gly

Lou Asp Phe Leu Thr Mot His Ala Sor He Phe Thr Leu Thr Val Met

Ser Ser Glu Arg Tyr Ala Ala Val Leu Arg Pro Leu Asp Thr Val Gln Ang Pro Lys Gly Tyr Ang Lys Leu Leu Ala Leu Gly Thr Trp Leu Leu Ala Leu Leu Leu Thr Lcu Pro Val Met Leu Ala Met Arg Leu Val Arg

(211) 389

16/20

PCT/JP99/06649 Arg Cys Scr Gly Arg Ser Lou Scr Ser Cys Ser Pro Gln Pro Thr Asp Arg Gly Pro Lys Ser Leu Cys Leu Pro Ala Trp Gly Pro Arg Ala His Arg Ala Tyr Leu Thr Lcu Leu Phe Ala Thr Scr lle Ala Gly Pro Gly Leu Leu lie Gly Leu Leu Tyr Ala Arg Leu Aia Arg Ala Tyr Arg Arg Ser Gin Arg Ala Scr Phe Lys Arg Ala Arg Arg Pro Gly Ala Arg Ala Leu Arg Leu Val Leu Gly lle Val Leu Leu Phe Trp Ala Cys Phe Leu Pro Phe Trp Leu Trp Gln Leu Leu Ala Gln Tyr His Gln Ala Pro Leu Ala Pro Arg Thr Ala Arg ile Val Asn Tyr Leu Thr Thr Cys Leu Thr Tyr Gly Asn Ser Cys Ala Asn Pro Phe Leu Tyr Thr Leu Leu Thr Arg Asn Tyr Arg Asp His Leu Arg Gly Arg Val Arg Gly Pro Gly Ser Gly Gly Gly Arg Gly Pro Val Pro Ser Lcu Gln Pro Arg Ala Arg Phe Gln Ser Leu Val Leu Ala Pro Ala Ala Pro Ala Arg Pro Ala Pro Glu Gly 380 250 15/20 245 Pro Arg Ala Pro Ala WO 00/32627

GGCCCCCCT CTGAATGCTT CTGGAAATAC TGTGTC

36

<213> Pig

<212> DNA

<211> 36

<400> 27

4210> 28

⟨211⟩ 36

<212> DNA

<213> Bovine

⟨400⟩ 28

GGACCTICCT CIGAATGCTT CTGGAAATAC TGTGTC

36

(210) 29

<211> 122

(212> PRT

<213> Bovine

(400) 29

Met Tyr Lys Leu Val Scr Cys Cys Leu Leu Phe 11e Gly Ser Leu Asn

Pro Leu Leu Ser Leu Pro Val Leu Asp Ser Arg Gin Giu Ser Leu Gin

Leu Leu Ala Pro Glu Asp Val Arg Ser Thr Leu Asp Glu Leu Glu Arg

Ala Ser Leu Leu Gin Mci Leu Pro Giu Mei Ser Giy Ala Giu Thr Giy

Glu Gly Leu Arg Asn Thr Asp Pro lle Thr Asn lle Phe Tyr Pro Arg

Gly Asn Met Arg Lys Ala Phe Ser Gly Gln Asp Pro Lys Leu Phe Leu

<210> 27

Ser Asp Leu Leu Ser Arg IIe Arg Lys Gln Ser Lys Lys Arg Gly Pro 95 Ser Ser Glu Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val 110 115 120 <210> 30 210 <211> 431 220 <212> DNA 221 <212> Argiatadic Tigaticati Titataggat Cattanata Gat Cattanata Gat Cattanata Gataca Adagacata Titatagata Titatagata Adagacata Titatagata Titatagata Titatagata Titatagata Titatagata Titatagata Adagata Agatata Titatagata Titatagata Agatata Titatagatagat Gatatata Titatagatagat Gatatata Cattata Catatata Titatagatagat Agatatata Titatagatagat Agatatata Catatata Titatagatagat Agatatata Titatagatagat Agatatata Catatagatagat Catatata Catatata Titatagatagat Agatatagatagat Catatagatagatagatagatagatagatagatagataga	<pre><211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <220> <400> 32 AAGGTCCACG TITCTTAGAT TGTTCCTA 29 <210> 33 <211> 415 <212> DNA <213> Bowine</pre>
Pro CCCCTCT GTCAGGA	ificial Sequence C TTTCTAGAT TGTTTCCTA
	ificial Sequence Sc TTTCTAGAT TGTTTCCTA
	SG TITCTIAGAT TGTTICCIA
	G TTTCTTAGAT TGTTTCCTA
	C ITTCTTAGAT TGTTTCCTA
	<210> 33 <211> 415 <212> DNA <213> Bowine
	<211> 415 <212> DWA <213> Bovine
	<21.2> DNA <21.3> Bovine
	⟨213⟩ Bovine
	<400> 33
	CICTAACACT GGACTCTACC CCGGAGAAGG AGCAAGTTGG AAGAAGCTAA GAAGGAAGAC 60
	TICTATCICC IGCCAAICAI GIAIAAGCIG GICICCIGCT GITIGCIIIT CAIAGGAICC 120
GGAAACATGA GAAAGGCCTT CTCTGGGGAA GATCCTAAGC TTTTCCTGAG TGACCTTTTG 300	TTAMATECGE TECTGTETT TECTGTEETT GACTECAGGE AAGAGTEEET GEAGETETTA 180
TCCAGAATTA GGAAACAATC TAAGAAACGT GGACCTTCCT CTGAATGCTT CTGGAAATAC 380	GCACCTGAAG ATGTCAGATC AACTCTGGAT GAGCTGGAAA GAGCGTCTCT TCTGCAGATG 240
TGTGTCTGAA GCAAAATGAC CCTCTACTAG TTACCTCCAA GACGACCATC TGAGAAAATG 420	CTGCCAGAGA TGTCAGGGGC AGAGAGAGGA GAGGGTCTTA GGAACACAGA TCCCATTACC 300
TAAAATAAAG A	AACATITITI ACCCAAGAGG AAACATGAGA AAGGCCTTCT CTGGGCAAGA TCCTAAGCTT 360
(210) 31	TTCCTGAGTG ACCTTTTGTC CAGAATTAGG AAACAATCTA AGAAAGGTGG ACCTT 415
(311) 23	(210) 34
(212) DNA	(211) 30
<213> Artificial Sequence	⟨212⟩ DNA
(220)	<213> Artificial Sequence
(223)	. <022>
<a>(400)	(223)
GAAGCATTCA GAGGAAGGTC CAC 23	⟨400⟩ 34
(210) 32	GGACAAGATC CTAAGCTTTT CCTGAGTGAC 30

(210) 35

(211) 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

(400) 35

34 GCTTTTCCTG AGTGACCTTT TGTCCAGAAT TAGG

<210> 36

(211) 240

<212> DNA

<213> Bovine

GCTTTTCCTG AGTGACCTTT TGTCCAGAAT TAGGAAACAA TCTAAGAAAC GTGGACCTTC **<400> 36**

9

CICTGAATGC TICTGGAAAT ACTGTGTCTG AAGGAAAATG ACCCTCTACT AGTTACCTCC 120 AACACGACCA TCTGAGAAAA TGTAAAATAA AGATGCTTGA TTTGAAAGCA GTATAGATGA 180 AAAACTAGGC AAGCTAGACC CTGTTCATTA TTATTTGGAA AATAAATCCT CTATGTTTTG 240

(210) 37

<2111> 25

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 37

GGTAGACTTC TATCTCCTGC CAATC

52

4210> 38

(211)

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 38

ACACTGTTTT CAAATCAAGC A 21

<210> 39

(211) 12

<212> PRT

<213> Gillichthys mirabilis

<223> The 6th cystein residue binds with the 11th cystein residue to form

a intra-molecular disulfide-bond.

<400>39

Ala Gly Thr Ala Asp Cys Phe Trp Lys Tyr Cys Val

12 2

INTERNATIONAL SEARCII REPORT

International application No. PCT/JP99/06649

A. CLASS Int.	A. CLASSIPICATION OF SUBJECT MATTER INE.C1' CO7K 14/46, C12N 15/12, C12N 1/21, C12N 5/10, C12P 21/02, C07K 16/18 C12P 21/08, A61P 25/00, A61P 9/00, A61P 13/00, A61P 27/00, G01N 33/5	12N 5/10, C12P 21/02, 61P 13/00, A61P 27/00	C07K 16/18,
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	nation and IPC	
B. FIELDS Minimum do Int.	B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation serviced (classification symbols) Int.Cl ⁷ C07K 14/00-16/46, C12N 15/00-90, C12N 1/00-5/28, A61P 1/00-27/00	on symbols) :12N 1/00-5/28, C12P	21/00-08,
Documentati	Decumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched	ich documents are included in the	fields scarched
Electronic d SW18 WPI (Electronic dus bass consulted during the international search (name of dus base suit, where practicable, search terms used) Swiggsprot/PIR/GeneSeq, CA (STN), REGISTRY (STN), Genbank/BMBL/DDBJ/GeneSeq WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG)	and, where practicable, search ter , Genbank / BMBL/DDBJ /C	ms used) GeneSeg,
C. DOCU	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
PX PY	Nature, Vol. 401, No. 6750, (Sep. 1999), p. 282-286, Robert S. Ames, et al., "Human urotensis-II is a poten vasoconstrictor and agonist for the orphan receptor GPR14	.282-286, s-His a potent receptor GPR14"	1- 4 5-23
Xd Xd	Proc.Natl.Acad.Sci.USA, Vol.95, No.26, (Dec.1998), p.15803-15808, Yolaine Coulouern et al., "Cloning of the CDNA encoding the urotensin II precursor in frog and human reveals intense expression of the urotensin II gene in motoneurons of the spinsl cord"	(Dec.1998), "cloning of the in frog and human ensin II gene in	5-23
X X	Biochem.Biophys.Res.Commun., (Nov.1999), VOl.265, No.1, p.123-129, Mori M. et al., "Urotensin II is the endogenous ligand of a G-protein-coupled orphan receptor, SENR (GPR14)"	, VOl.265, No.1, s the endogenous receptor, SENR	1 -11 12-23
X A A	. Wo, 99/35266, A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORP. 15 July, 1999 (15.07.99) (Pamily: none)	ORP. et al.),	5-10 1-23
	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Special A docum Conside T carler Carler P docum Recial P docum Recial	interests: fact of the err which is not fact of the err which is not on or which is with white on priority citation or which is "Y" lischesure, use, exhibition or other lischesure, use, exhibition or other which is not the citation or other which is not the citation or other which is not the citation or other white the priority of the part of the citation or other white the priority of the part of the citation or other white the priority of the part of the citation or other white the priority of the part of the citation or other white the priority of the priority of the citation or other white the priority of the priority of the citation of the c	then decornent published that the intermobated little distored privileges and every the decident little distored the operation of consideration to principle or theory underlying the invention to decounted to particular to the extra probability the invention of considerate ment of attend the considerate having decounted invention are considerated in invention to considerate the decounted to particular reference; the chain of particular reference; the chain of particular reference; the chain of the chain of particular reference; the chain of the consideration having or the more other such decounted in the consideration to a person third in the an exemption of the same parent little in the an	mal filing date or fileration but cated to give invention cannot be a invention cannot be invention cannot be of invention cannot be of invention cannot be an the document is ments, such
Date of the	than the priority date crimical of the actual completion of the international search Date of m 14 March, 2000 (14.03.00)	Date of mailing of the international search report 28 March, 2000 (28.03.00)	port 00)
Name and I	Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Japanese Patent Office	officer	
Facsimile No.	Vo. Telephone No.	No.	
Form PCT/	Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

	国際阿亚州等	国際出版番号 PCT/JP99/066	549
A. REBOR	発用の属する分野の分類(IRIX特許分類(I P C)) CON 14/46、CI2N 15/12、CI2N 1/21、CI2N 5/10、CI2N 21/02、 COND 1/50 Act D 2 CIAN 5/10、CI2N 1/21、CI2N 5/10、CI2N 51/00	(1 P C)) CIZN 5/10, C12P 21/02, C07K 16/18.	
B. 製造を 国本を行った	年 (日) 四条社会報(日) 社		
Int. Cl	COTK 14/00~16/46、C12X 15/00~90,C12N 1/00~5/28,C12P 21/00~08,AGIP 1/00~27/00 G0IN 33/53~98	28, C12P 21/00~08, A61P 1/00~27/00	
最小研算特別	最小環質科以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
山原調査で化) SwissProt/P FPI (DIALOG)	国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) SwissPool/Pik/GeneSeq, CA(STN), HEGISTRY(STN), Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, PPI(DIALGS), BIOSIS(DIALGS)	国立に使用した用心) /EVBL/DDBJ/GeneSeq.	
(十)問題	四道ナメンジがられるか像		
引用文献の カゲゴリー*	引用文献名 及び一部の関所が関連するときは、	その関連する貧所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Хd	Nature Vol. 401. No. 6750, (Sep. 1999), p. 282-286, Robert S. Ames, et al., "Human urotensis-Tlis a potent vasoconstrictor and agonist for the orphan receptor G/R14"	—	123
X A A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 95, No. 26, (Dec. 1998), p. 15803-15808. Yolaine Coulouarn et al., "Cloning of the cDNA encoding the urotensin II precursor in frog and buman reveals intense expression of the urotensin II gene in motoneurons of the spinal cord"		123
区間の数	C間の快きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。	٠
* 引用文献(4) 44 (日間) 45 (1) 45 (1) 10 (・ 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一庭的技術水母を示す もの し限に次表されたもの 「L」の発生がまれたもの 「L」の発生がまれたもの 「L」の発生がよれたもの 「L」の表現では確全配はする文献又は他の文献の発行 日才しくは他の特別な理由を確立するために引用する 下紙(理由を付す) 「D」の加しよる研示、使用、展示等に度及する文献 「P」「国際出館目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出題	の日のほに公教された文献 「丁」国際出版日 X は優化し 関に公案された X 軟であって 上版 上 大郎 子 6 ものではなく、 契卯の原理 X は建 高の理解のために引用するもの 「X」 特に関連なわる 文献であって、 当様 X 飲めの子で税明 の解析性 X は過少性がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある X 献であって、当様 X 献と他の I 以 トの X 歳とり、当実成とり、当様 X 献と他の I 以 トの X 様とり、当年 X は、では、本人もの 「A 文 は A と トファミリー X 献	様であって 原理Xは理 のみで発明 もの と他の1以 と他の1以
山原調査を完了した日	TLEH 14.03.00	国際調査報告の発送日 28.03.00	
国際内登機間。 日本日本 東京	国際資金限別の名称及びあて先 日本国勢科子(15A/1P) 験優あ号100-8915 東京衛子代田区設が別三丁日4番39	特許付等金店 (権限のかる職員) - 4B 関係 貸出数 - 的 電泳商号 03-3581-1101 内段 3	8931

様式PCT/1/SA/210 (第2ページ) (1998年7月)

9/06649		財政する 請求の範囲の毎年	$\frac{1}{12-23}$	375 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
国際国有股份 IN	団造すると認められる文献	引用文献名 及び一節の商所が関連するときは、その関連する関係の表示	Biochem. Biophys. Res. Commun., (Nov. 1999), VOI. 265, No. I, p. 123-129. Mori M. et al., "Urotensin II is the endogenous ligand of a G-protein-coupled orphan receptor, SEMR (GPR14)"	Wb, 99/35266, AZ (5M JIMLINE, BELLAND CORF. et 81.) 15. 7月・1999 (15.07.99)、ファミリーなし
	C (988) .	引用文献の カテゴリー:*	N A	×> _a_

様式PCT/1SA/210 (第2ページの税を) (1998年7月)